(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年9 月22 日 (22,09,2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/087710 A1

(51) 国際特許分類: C07C 229/42, A61K 31/16, 31/195, 31/222, 31/337, 31/343, 31/382, 31/40, 31/4015, 31/404, 31/4152, 31/42, 31/426, 31/427, 31/44, 31/4439, 31/445, 31/47, 31/5375, A61P 3/10, 43/00, C07C 233/18, 233/53, 235/06, 259/06, 309/66, 311/21, 311/51, 317/18, 317/32, 323/12, C07D 207/27, 207/404, 209/08, 209/14, 211/46, 213/64, 213/69, 213/74, 213/76, 215/12, 231/12, 231/22, 261/08, 277/28, 295/18, 305/06, 307/79, 335/02, 401/12, 417/12, C07F 7/18, 9/40

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/004872

(22) 国際出願日:

2005年3月14日(14.03.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2004-073576 2004年3月15日(15.03.2004) JP 特願2004-247339 2004年8月26日(26.08.2004) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田 薬品工業株式会社 (TAKEDA PHARMACEUTICAL COMPANY LIMITED) [JP/JP]; 〒5410045 大阪府大阪 市中央区道修町四丁目 1番 1 号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 安間 常雄 (YA-SUMA, Tsuneo) [JP/JP]; 〒5328686 大阪府大阪市淀川区十三本町二丁目 1 7番85号 武田薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 根来 伸行 (NEGORO, Nobuyuki) [JP/JP]; 〒5328686 大阪府大阪市淀川区十三本町二丁

目 1 7 番 8 5 号 武田薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 佐々木 忍 (SASAKI, Shinobu) [JP/JP]; 〒5328686 大阪 府大阪市淀川区十三本町二丁目 1 7 番 8 5 号 武田薬 品工業株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 高島 (TAKASHIMA, Hajime); 〒5410044 大阪府大阪市中央区伏見町四丁目 1 番 1 号 明治安 田生命大阪御堂筋ビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: AMINOPHENYLPROPANOIC ACID DERIVATIVE

(54) 発明の名称: アミノフェニルプロパン酸誘導体

Ar
$$R^2$$
 R^{1a} R^5 R^5

(57) Abstract: A compound represented by the formula (1) (wherein the symbols are the same as defined in the description), a salt thereof, and a prodrug thereof. They unexpectedly have excellent GPR40 receptor agonistic activity and are excellent in properties required of medicines, such as stability. They can be a medicine which is safe and useful as a preventive/therapeutic agent for pathological states or diseases in which a GPR40 receptor participates, such as diabetes.

(57) 要約:

式(1):

Ar
$$R^{1a}$$
 R^{1a} R^{5} R^{5}

(式中、各記号は明細書と同義である)で表わされる化合物およびその塩並びにそのプロドラッグは、予想外にも優れたGPR40受容体アゴニスト活性を有し、更に安定性等の医薬品としての物性においても優れた性質を有しており、糖尿病などのGPR40受容体関連病態または疾患の予防・治療薬として安全でかつ有用な医薬となる。

A.

明細書

アミノフェニルプロパン酸誘導体

技術分野

本発明は、GPR40受容体機能調節作用を有する、糖尿病予防・治療剤とし 5 て有用な新規化合物に関する。

背景技術

近年、G蛋白質共役型受容体(G Protein-coupled Receptor; GPCR)の1つであるGPR40のリガンドが脂肪酸であり、膵臓のβ細胞にあるGPR40がインスリン分泌作用と深く関わっていることが 報告されており (ネイチャー(Nature)、2003年、422巻、173-176頁)、GPR40アゴニストはインスリン分泌を促進し、GPR40アンタゴニストはインスリン分泌を阻害し、これらのアゴニストおよびアンタゴニストは2型糖尿病、肥満症、耐糖能異常、インスリン抵抗性、神経退縮症(アルツハイマー病)などの治療薬として有用である(国際公開第02/057783 号パンフレット参照)。

一方、糖尿病の治療薬として有用な化合物が多数報告されている。 例えば、国際公開第03/072102号パンフレットには、式:

 $[R3,R4:H等;R9,R10:H,(C_1-C_4)$ アルキル、ハロ、(C_1-C_4) アルコキシ等;Q:CH2;W:(CH2) rN(R20)(CH2) k (r、k:0;R20:H,C_1-C_3 アルキル等)等;X:C_mH2m(m:0、1、2)等;A:カルボキシル、カルボキサミド等;Y、Z:N、S、O;R5:(C_1-C_6) アルキル等;R6:(C_1-C_4) アルキル等;R7、R8:(C_1-C_6) アルキル等;T1:N、O] で表わされるPPAR転写調節剤が、

シンドロームX、2型糖尿病などの予防・治療剤として有用であることが開示されている。

国際公開第02/026732号パンフレットには、式:

20

「R3、R4:H等;R30、R40:H;R9:C₁-C₃アルキル;R1
 0:H, C₁-C₅アルキル;Q:O、CH₂;W:N(R21)(R21:C₁-C₂アルキル);X:C、CH₂C、CCH₂;A:カルボキシル、カルボキサミド;Y、Z:N、S、O;R5:(C₁-C₆)アルキル等:R6:(C₁-C₄)アルキル等;R7、R8:(C₁-C₄)アルキル等;T₁:N、CH]で表わされるPPAR転写調節剤が、シンドロームX、2型糖尿病などの予防・治療剤として有用であることが開示されている。

米国特許出願公開第2002/0002203号明細書には、式:

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_2
 CH_2
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

で表わされる化合物は、糖尿病、動脈硬化症、アルツハイマー病、リウマチ様関 15 節炎に有用であることが開示されている。

しかしながら、これら公知の糖尿病治療薬がGPR40受容体機能調節作用を有することは全く開示がなく、これまでGPR40受容体機能調節作用を有する化合物(GPR40アゴニストおよびGPR40アンタゴニストとして有用な化合物)について報告されておらず、GPR40受容体機能調節作用を有する化合物の開発が望まれている。

発明の開示

本発明は、インスリン分泌促進薬や糖尿病などの予防・治療薬として有用なG PR40受容体機能調節作用を有する新規化合物を提供することを目的とする。

本発明者らは、種々鋭意研究を重ねた結果、後記式(1)および(1')で表 25 わされる化合物が予想外にも優れたGPR40受容体アゴニスト活性を有し、更

に安定性等の医薬品としての物性においても優れた性質を有しており、哺乳動物のGPR40受容体関連病態または疾患の予防・治療薬として安全でかつ有用な 医薬となることを見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は以下のとおりである。

5 [1]式(1):

Ar
$$R^2$$
 R^{1a} R

[式中、

Arは置換されていてもよい環状基(但し、該環状基は4-ピペリジニル基でない)を、

10 環Bは置換されていてもよい環(但し、該環はチアゾール環またはオキサゾール 環でない)を、

Vは結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサー(但し、-N=N-を除く)を、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン 15 基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{16} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

20 R^1 および R^{1a} は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 $_{-6}$ アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

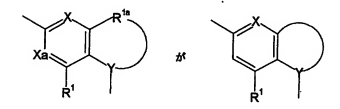
 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、

 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基を示す。

但し、Wが結合手であるとき、環Bは置換されていてもよいベンゼン環縮合非芳・香環(但し、該環はテトラヒドロキノリン環でない)を示す。]

5 で表わされる化合物またはその塩(以下、化合物(1)と略記する場合もある。)(但し、3-[4-[[3-(テトラヒドロピラン-2-イルオキシ)ベンジル]-(2,4,6-トリメチル-ベンゼンスルホニル)アミノ]フェニル]プロピオン酸メチルを除く)。

[2] 部分構造式:



10

25

[式中、Xおよび R^1 は上記 [1] と同意義を、YはOまたはCR 6 R 7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はXに隣接するメチン基と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を示す。]である、化合物(1)。

- 15 [3] Wが、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基である、上記[2]記載の化合物(1)。
 - [4] 化合物(1)のプロドラッグ。
 - [5] R⁵が、ヒドロキシ基である、化合物 (1)。
- [6] Arで示される環状基が、フェニル、ナフチル、チアソリル、ピラソリル、20 インドリルまたはジヒドロキノリニルである、化合物 (1)。
 - [7] 環Bで示される環が、ベンゼン環、ピラゾール環またはインダン環である、化合物(1)。
 - [8] Vが、結合手; -Oー; -CH=Nー; または C_{1-6} アルキル基、 C_{7-1} $_6$ アラルキル基および C_{6-1} 4アリール基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい、 $-CH_2$ -、 $-CH_2$ CH $_2$ -、 $-CH_2$ O-、-NH- $-CH_2$ -、 $-CH_2$ $-CH_2$ -C

[9] R²が、水素原子である、化合物 (1)。

[10] [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル] メチル}アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンソフラン-3-イル]酢酸;

3-{4-[({4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-

イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸;

3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸:

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1, 1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミ

10 ノ]フェニル}プロパン酸:

 $3-\{4-[(\{4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸;$

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸;

 $3-\{4-[(4-\{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル\}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸; <math display="block">3-[2-フルオロ-4-(\{4-[((3-メチルプチル)\{4-[4-(トリフルオロメチル)フェニ$

ル]-1, 3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパ

20 ン酸;

15

 $3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸;$

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)ア

25 ミノ]フェニル}プロパン酸;

またはその塩である、化合物 (1)。

[11]式(1'):

Ar'
$$R^{1a}$$
 R^{1a} R^{5} R^{5}

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

環B'は置換されていてもよい環を、

5 V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびX a は同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたはCR⁶R⁷(R⁶およびR⁷は同一または異なって、それぞれ水素原

10 子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{1*} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

 R^1 および R^{1} *は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 - $_6$ アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

15 R³およびR⁴は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R⁵は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩(以下、化合物(1')と略記する場合もある)またはそのプロドラッグを含有してなるインスリン分泌促進剤。

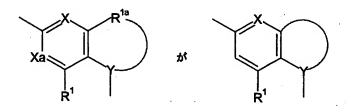
20 [12] 部分構造式:

[式中、Xおよび R^1 は上記 [11] と同意義を、YはOまたはC R^6 R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はX に隣接するメチン基と結合して4~8 員環を形成する)を示す。] である、上記 [11] 記載のインスリン分泌促進剤。

[13] Wが、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基である、上記 [12] 記載のインスリン分泌促進剤。

[14] 化合物 (1') またはそのプロドラッグを含有してなるGPR40受容体機能調節剤。

10 [15] 部分構造式:



[式中、各記号は上記 [12] と同意義を示す。] である上記 [14] 記載のGPR40受容体機能調節剤。

[16] Wが、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基 である、上記 [15] 記載のGPR40受容体機能調節剤。

[17] 化合物(1) またはそのプロドラッグを含有してなる医薬。

[18] 糖尿病の予防・治療剤である、上記 [17] 記載の医薬。

[19] GPR40受容体機能調節剤の製造のための、化合物(1')またはそのプロドラッグの使用。

20 [20] インスリン分泌促進剤の製造のための、化合物(1') またはそのプロドラッグの使用。

[21]糖尿病の予防・治療剤の製造のための、化合物(1)またはそのプロドラッグの使用。

[22] 哺乳動物に対して、化合物(1))またはそのプロドラッグの有効量を 25 投与することを含む、該哺乳動物におけるGPR40受容体機能調節方法。

[23] 哺乳動物に対して、化合物(1') またはそのプロドラッグの有効量を 投与することを含む、該哺乳動物におけるインスリン分泌促進方法。

- [24] 哺乳動物に対して、化合物(1) またはそのプロドラッグの有効量を投 ・与することを含む、該哺乳動物における糖尿病の予防または治療方法。
- 5 本発明の化合物は、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しており、糖尿 病などの予防・治療剤として、またインスリン分泌促進薬として用いることがで きる。

発明の詳細な説明

発明を実施するための最良の形態

10 本明細書中の「ハロゲン原子」としては、特に断りのない限り、フッ素原子、 塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。

本明細書中の「置換されていてもよい炭化水素基」としては、特に断りのない限り、例えば、「置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基」、「置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル基」、「置換されていてもよい C_{2-6} アルキニル基」、

15 「置換されていてもよい C_{3-8} シクロアルキル基」、「置換されていてもよい C_{6-14} アリール基」、「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキル基」などが挙げられる。

本明細書中の「 C_{1-6} アルキル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、 \sec -ブチル、

20 tert-プチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{2-6} アルケニル基」としては、特に断りのない限り、例えばビニル、プロペニル、イソプロペニル、2-プテン-1-イル、<math>4-ペンテン-1-イル、5-ヘキセン-1-イルなどが挙げられる。

25 本明細書中の「 C_{2-6} アルキニル基」としては、特に断りのない限り、例えば 2-プチン-1-イル、4-ペンチン-1-イル、5-ヘキシン-1-イルなど が挙げられる。

本明細書中の「 C_{3-8} シクロアルキル基」としては、特に断りのない限り、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{6-14} アリール基」としては、特に断りのない限り、例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ービフェニリル、3ービフェニリル、4ービフェニリル、2ーアンスリルなどが挙げられる。該 C_{6-14} アリールは、部分的に飽和されていてもよく、部分的に飽和された C_{6-14} アリールとしては、例えばテトラヒドロナフチルなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{7-16} アラルキル基」としては、特に断りのない限り、例え 10 ばベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2, 2-ジフェニルエチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチル、2-ビフェニリルメチル、3-ビフェニリルメチル、4-ビフェニリルメチルなどが挙げられる。

本明細書中の「置換されていてもよいヒドロキシ基」としては、特に断りのない限り、例えば、「ヒドロキシ基」、「置換されていてもよい C_{1-10} アルコキシ基」、「置換されていてもよい C_{6-14} アリールオキシ基」、「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキルオキシ基」、「「上リー C_{1-6} アルキルーシリルオキシ基」、「置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基」、「置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基」、「置換されていてもよい複素環スルホニルオキシ基」などが挙げられる。

本明細書中の「 C_{1-6} アルコキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ、tert-プトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。また、本明細書中の「 C_{1-10} アルコキシ基」としては、上記 C_{1-6} アルコキシ基に加えて、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ、ノニルオキシ、デシルオキシなどが挙げられる。

25

本明細書中の「 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばメトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシメトキシ、エトキシエトキシなどが挙げられる。

本明細書中の「複素環オキシ基」としては、後述の「複素環基」で置換された ヒドロキシ基が挙げられる。該複素環オキシ基の好適な例としては、テトラヒド ロピラニルオキシ、チアゾリルオキシ、ピリジルオキシ、ピラゾリルオキシ、オ キサゾリルオキシ、チエニルオキシ、フリルオキシ、テトラヒドロチオピラニル オキシ、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニルオキシ、1-オキシドテトラ ヒドロチオピラニルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{6-14} アリールオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えば、フェノキシ、1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシなどが挙げられる。

10 本明細書中の「 C_{7-16} アラルキルオキシ基」としては、特に断りのない限り、 例えばベンジルオキシ、フェネチルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{1-8} アルキルスルホニルオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルホニルオキシ、エチルスルホニルオキシなどが挙げられる。

15 本明細書中の「トリー C_{1-6} アルキルーシリルオキシ基」としては、特に断りのない限り、例えばトリメチルシリルオキシ、tert-プチル(ジメチル)シリルオキシなどが挙げられる。

本明細書中の「置換されていてもよいメルカプト基」としては、特に断りのない限り、例えば、「メルカプト基」、「置換されていてもよい C_{1-10} アルキルチオ基」、「置換されていてもよい複素環チオ基」、「置換されていてもよい C_{6-14} アリールチオ基」、「置換されていてもよい C_{7-16} アラルキルチオ基」などが挙げられる。

20

本明細書中の「 C_{1-6} アルキルチオ基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、

25 \sec -ブチルチオ、 \det -プチルチオなどが挙げられる。また、本明細書中の「C $_{1-10}$ アルキルチオ基」としては、上記 $_{1-6}$ アルキルチオ基に加えて、ヘプチルチオ、オクチルチオ、ノニルチオ、デシルチオなどが挙げられる。

本明細書中の「複素環チオ基」としては、後述の「複素環基」で置換されたメルカプト基が挙げられる。該複素環チオ基の好適な例としては、テトラヒドロピ

ラニルチオ、チアソリルチオ、ピリジルチオ、ピラソリルチオ、オキサソリルチオ、チエニルチオ、フリルチオなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{6-14} アリールチオ基」としては、特に断りのない限り、例えばフェニルチオ、1-ナフチルチオ、2-ナフチルチオなどが挙げられる。

5 本明細書中の「C₇₋₁₆アラルキルチオ基」としては、特に断りのない限り、 例えばベンジルチオ、フェネチルチオなどが挙げられる。

本明細書中の「複素環基」としては、特に断りのない限り、例えば、環構成原 子として、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1ま たは2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし14員(単環、2環または 10 3環式)複素環基、好ましくは(i) 5ないし14員(好ましくは5ないし10 員) 芳香族複素環基、(ii) 4ないし10員非芳香族複素環基などが挙げられ る。なかでも5または6員芳香族複素環基が好ましい。具体的には、例えばチエ ニル (例:2-チエニル、3-チエニル)、フリル (例:2-フリル、3-フリ ル)、ピリジル(例:2-ピリジル、3-ピリジル、4-ピリジル)、チアゾリ 15 ル (例:2-チアゾリル、4-チアゾリル、5-チアゾリル)、オキサゾリル (例:2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリル)、キノリル (例:2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、8-キノリ ル)、イソキノリル(例:1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノ リル、5-イソキノリル)、ピラジニル、ピリミジニル(例:2-ピリミジニル、 20 4ーピリミジニル)、ピロリル(例:1ーピロリル、2ーピロリル、3ーピロリ ル)、イミダゾリル(例:1ーイミダゾリル、2ーイミダソリル、4ーイミダゾ リル)、ピラゾリル(例:1ーピラゾリル、3ーピラゾリル、4ーピラゾリル)、 ピリダジニル (例:3-ピリダジニル、4-ピリダジニル)、イソチアソリル (例:3-イソチアゾリル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリル)、イソ キサゾリル (例:3-イソキサゾリル、4-イソキサゾリル、5-イソキサゾリ 25 ル)、インドリル (例:1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル)、 2-ベンプチアゾリル、2-ベンプオキサブリル、ベンブイミダブリル (例:1 ーベンソイミダブリル、2-ベンブイミダブリル)、ベン**ブ**[b]チエニル (例:2-ベンソ [b] チエニル、3-ベンソ [b] チエニル)、ベンソ [b]

フラニル (例: 2-ベンゾ [b] フラニル、3-ベンゾ [b] フラニル) などの 芳香族複素環基;

例えばピロリジニル (例:1-ピロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル)、オキサゾリジニル (例:2-オキサゾリジニル)、イミダゾリニル

- 5 (例:1ーイミダゾリニル、2ーイミダゾリニル、4ーイミダゾリニル)、ピペリジニル (例:1ーピペリジニル、2ーピペリジニル、3ーピペリジニル、4ーピペリジニル)、ピペラジニル (例:1ーピペラジニル、2ーピペラジニル)、モルホリニル (例:2ーモルホリニル、3ーモルホリニル、4ーモルホリニル)、チオモルホリニル (例:2ーチオモルホリニル、3ーチオモルホリニル、4ーチ
- 10 オモルホリニル)、テトラヒドロピラニル(例:2ーテトラヒドロピラニル、3 ーテトラヒドロピラニル、4ーテトラヒドロピラニル)、オキセタニル(例:2 ーオキセタニル、3ーオキセタニル)、オキソピロリジニル(例:2ーオキソピロリジンー1ーイル、2ーオキソピロリジンー3ーイル、2ーオキソピロリジンー4ーイル、2ーオキソピロリジンー5ーイル、3ーオキソピロリジンー1ーイ
- 15 ル)、ジオキソピロリジニル(例:2,5ージオキソピロリジン-1ーイル、2,5ージオキソピロリジン-3ーイル)、テトラヒドロチオピラニル(例:2ーテトラヒドロチオピラニル、3ーテトラヒドロチオピラニル、4ーテトラヒドロチオピラニル)、1,1ージオキシドテトラヒドロチオピラニル(例:1,1ージオキシドテトラヒドロチオピラン-2ーイル、1,1ージオキシドテトラヒドロチオピラン-2ーイル、1,1ージオキシドテトラヒドロチオピラン-2ーイル、1,1ージオキシドテトラヒドローター
- 20 チオピランー3ーイル、1,1ージオキシドテトラヒドロチオピランー4ーイル)、ジヒドロベンゾフラニル(例:2,3ージヒドロー1ーベンゾフランー4ーイル、2,3ージヒドロー1ーベンゾフランー5ーイル、2,3ージヒドロー1ーベンゾフランー6ーイル、2,3ージヒドロー1ーベンゾフランー7ーイル)、ジヒドロキノリニル(例:1,2ージヒドロキノリンー1ーイル)、テト
- 25 ラヒドロキノリニル(例:1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン-1ーイル)、 1-オキシドテトラヒドロチオピラニル(例:1ーオキシドテトラヒドロチオピ ラン-2ーイル、1ーオキシドテトラヒドロチオピラン-3ーイル、1ーオキシ ドテトラヒドロチオピラン-4ーイル)などの非芳香族複素環基などが挙げられる。

5

10

15

20

25

本明細書中の「 C_{1-6} アルキルスルホニル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等が挙げられる。

本明細書中の「 C_{1-6} アルキルスルフィニル基」としては、特に断りのない限り、例えばメチルスルフィニル、エチルスルフィニル等が挙げられる。

本明細書中の「 C_{6-14} アリールスルホニル基」としては、特に断りのない限り、例えば、フェニルスルホニル、1ーナフチルスルホニル、2ーナフチルスルホニルなどが挙げられる。

本明細書中の「 C_{6-14} アリールスルフィニル基」としては、特に断りのない限り、例えば、フェニルスルフィニル、1-ナフチルスルフィニル、2-ナフチルスルフィニルなどが挙げられる。

本明細書中の「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては、特に断りのない限り、例えばカルボキシル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例:メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル等)、 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル基(例:フェノキシカルボニル等)、 C_{7-16} アラルキルオキシーカルボニル基(例:ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等)などが挙げられる。

本明細書中の「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基」としては、特に断りのない限り、1ないし5個の上記「ハロゲン原子」で置換されていてもよい上記「 C_{1-6} アルキル基」が挙げられる。例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、10プロピル、ブチル、10プロピル、ブチル、10プロピル、ブチル、10プロピル、ブチル、10プロピル、10プロピル、ブチル、10プロピ

本明細書中の「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基」としては、特に断りのない限り、1ないし5個の上記「ハロゲン原子」で置換されていてもよい上記「 C_{1-6} アルコキシ基」が挙げられる。例えば、メトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、tert-ブトキシ、トリフルオロメトキシなどが挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」でモノーまたはジー置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー $C_{6-1.4}$ アリールーアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「 $C_{6-1.4}$ アリール基」でモノーまたはジー置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、フェニルアミノ、ジフェニルアミノ、1-ナフチルアミノ、2-ナフチルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー C_{7-16} アラルキルーアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{7-16} アラルキル基」でモノーまたはジー置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、ベンジルアミノ、フェネチルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「 $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-C_{6-14}$ アリールーアミノ基」とし 10 ては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」および上記「 C_{6-14} ア リール基」で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、N-メチル-N-フェ ニルアミノ、N-エチル-N-フェニルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「 $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{7-16}$ アラルキルーアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」および上記「 C_{7-16}

15 アラルキル基」で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、NーメチルーNーベンジルアミノ、NーエチルーNーベンジルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「 $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-C_{1-6}$ アルキルーカルボニルーアミノ基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」および C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例:アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル)

20 で置換されたアミノ基が挙げられる。例えば、N-メチル-N-アセチルアミノ、 N-エチル-N-アセチルアミノなどが挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」でモノーまたはジー置換されたカルバモイル基が挙げられる。例えば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチルカルバモイル、ジェチルカルバモイル、デェチルカルバモイル、ジェチルカルバモイル、ボールメチルカルバモイル等が挙げられる。

25

本明細書中の「モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{6-14} アリール基」でモノーまたはジー置換

5

10

15

20

25

されたカルバモイル基が挙げられる。例えば、フェニルカルバモイル、1ーナフ チルカルバモイル、2ーナフチルカルバモイル等が挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基」としては、特に断りのない限り、5ないし7員複素環基でモノーまたはジー置換されたカルバモイル基が挙げられる。ここで、5ないし7員複素環基としては、環構成原子として、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、1ないし4個のヘテロ原子を含む複素環基が挙げられる。「モノーまたはジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基」の好適な例としては、2ーピリジルカルバモイル、3ーピリジルカルバモイル、4ーピリジルカルバモイル、2ーチエニルカルバモイル、3ーチエニルカルバモイル等が挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{1-6} アルキル基」でモノーまたはジー置換されたスルファモイル基が用いられ、例えば、メチルスルファモイル、エチルスルファモイル、ジメチルスルファモイル、ジェチルスルファモイルなどが挙げられる。

本明細書中の「モノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基」としては、特に断りのない限り、上記「 C_{6-14} アリール基」でモノーまたはジー置換されたスルファモイル基が用いられ、例えば、フェニルスルファモイル、ジフェニルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、2ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイル、1ーナフチルスルファモイルなどが挙げられる。

本明細書中の「置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基」、「置換されていてもよい C_{2-6} アルケニル基」、「置換されていてもよい C_{2-6} アルキニル基」、「置換されていてもよい C_{1-10} アルコキシ基(置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基を含む)」、「置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基」および「置換されていてもよい C_{1-10} アルキルチオ基(置換されていてもよい C_{1-10} アルキルチオ基を含む)」としては、例えば

- (1) ハロゲン原子;
- (2) ヒドロキシ基:
- (3) アミノ基;

- (4) ニトロ基;
- (5) シアノ基:
- (6) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミ
- 5 ノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3} $_{-8}$ シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノ
- 10 ーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、オキセタニル、モルホ
- リニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、ジオキソピロ リジニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1, 1ージオキ シドテトラヒドロチオピラニル、1-オキシドテトラヒドロチオピラニル):
 - (7) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基;
 - (8) モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基;
- 20 (9) モノーまたはジー C_{7-16} アラルキルーアミノ基;
 - (10) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{6-14}$ アリール-アミノ基;
 - (11) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{7-16}$ アラルキル-アミノ基;
 - (12) C₃₋₈シクロアルキル基;
 - (13) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;
- 25 (14) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基;
 - (15) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル基;
 - (16) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基:

- (17) エステル化されていてもよいカルボキシル基;
- (18) カルバモイル基:
- (19) チオカルバモイル基;
- (20) モノーまたはジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル基;
- 5 (21) モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基;
 - (22) モノーまたはジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基;
 - (23) カルボキシル基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例:アセチルアミノ、プロピオニルアミノ);
- (24) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲ 24 ン化されていてもよい24 ン化されていてもよい24 ン化されていてもよい24 で 24 で
- ーまたはシー C_{6-14} アリールーガルハモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールオキシ基;
- 20 (25) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキンー C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルカンオニル基、 C_{1-6} アルキカルボモイル基、チオカルボモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノ
 - チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} ア

リールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{5-14} アリール基;

- (26) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーア 5 ミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリール基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキンエ、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルボニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} ア
 - (27) スルファモイル基:

もよい複素環オキシ基:

- 15 (28) モノーまたはジー C_{1-8} アルキルースルファモイル基;
 - (29) モノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基;
 - (30) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、C

リールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていて

- 20 $_{3-8}$ シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーま
- 25 たはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{7-16} アラルキルオキシ基;
 - (31) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基;
 - (32) トリー C_{1-6} アルキルーシリルオキシ基;

- (33) 含窒素複素環ーカルボニル基 (例: ピロリジニルカルボニル、ピペリジ ノカルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル);
- (34) N-C₁₋₆アルキル-N-C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基;
- · (35) モノーまたはジーC₁₋₆アルキルホスホノ基(例、ジメチルホスホノ、ジ
- 5 エチルホスホノ):

10

などから選ばれる1ないし5個の置換基をそれぞれ置換可能な位置に有していて もよい、

「 C_{1-6} アルキル基」、「 C_{2-6} アルケニル基」、「 C_{2-6} アルキニル基」、「 C_{1-10} アルコキシ基(C_{1-6} アルコキシ基を含む)」、「 C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基」および「 C_{1-10} アルキルチオ基(C_{1-6} アルキルチオ基を含む)」が挙げられる。

- 20 (1) ハロゲン原子;
 - (2) ヒドロキシ基;
 - (3) アミノ基;
 - (4) ニトロ基:
 - (5) シアノ基;
- 25 (6) 置換されていてもよい C₁₋₆アルキル基;
 - (7) 置換されていてもよいC2-6アルケニル基;
 - (8) 置換されていてもよいC2-6アルキニル基;
 - (9) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン 化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミ

ノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3} $_{-8}$ シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルボニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;

- 10 (10) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキン基、 C_{1-6} アルコキン基、 C_{1-6} アルキルチオ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルカンボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基はびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{5-14} アリールオキシ基;
- (11) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコカルガイニル基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルガイニル基、 C_{1-6} アルキルスルボニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基はスルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} ア

リールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{7-16} アラルキルオキシ基;

- (12) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、カルバモイル基、チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノ
- 10 ーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、オキセタニル、モルホ
- 15 リニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、ジオキソピロ リジニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1, 1ージオキ シドテトラヒドロチオピラニル、1-オキシドテトラヒドロチオピラニル);
 - (13) モノーまたはジーC₁₋₆アルキルーアミノ基;
 - (14) モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基;
- 20 (15) モノーまたはジー C_{7-16} アラルキルーアミノ基;
 - (16) $N-C_{1-6}$ アルキルー $N-C_{6-14}$ アリールーアミノ基;
 - (17) $N-C_{1-6}$ アルキル- $N-C_{7-16}$ アラルキル-アミノ基;
 - (18) C₃₋₈シクロアルキル基;
 - (19) 置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;
- 25 (20) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ基;
 - (21) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル基;
 - (22) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基;

- (23) エステル化されていてもよいカルボキシル基;
- (24) カルバモイル基:
- (25) チオカルバモイル基;
- (26) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基;
- 5 (27) モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基;
 - (28) モノーまたはジー5ないし7員複素環ーカルバモイル基;
 - (29) スルファモイル基;
 - (30) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基:
 - (31) モノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基;
- 10 (32) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基:
 - (33) トリーC₁₋₈アルキルーシリルオキシ基;
 - (34) 含窒素複素環ーカルボニル基 (例:ピロリジニルカルボニル、ピペリジ ノカルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル);
 - (35) ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲ
- 15 ン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーアミノ基、 C_{6-14} アリール基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーアミノ基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルスルフィニル基、 C_{1-6} アルキルスルカスルカスルボモル基、 C_{1-6} アルキルスルボモンル基、カルバモイル基、
- 20 チオカルバモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基、モノーまたはジー C_{6-14} アリールーカルバモイル基、スルファモイル基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基およびモノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基から選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基:
- 25 (36) C_{1-6} アルキルーカルボニルアミノ基(例: アセチルアミノ、プロピオニ ルアミノ);
 - などから選ばれる1ないし5個の置換基をそれぞれ置換可能な位置に有していて もよい、

「 C_{3-8} シクロアルキル基」、「 C_{6-14} アリール基」、「 C_{7-16} アラルキル基」、「複素環基」、「複素環オキシ基」、「 C_{6-14} アリールオキシ基」、「 C_{7-16} アラルキルオキシ基」、「 C_{7-16} アラルキルオキシ基」、「複素環スルホニルオキシ基」、「複素環チオ基」、「 C_{6-14} アリールチオ基」および「 C_{7-16} アラルキルチオ基」が挙げ 5 られる。

本明細書中の「置換されていてもよいアミノ基」としては、特に断りのない限り、

- (1) 置換されていてもよい C1-6アルキル基;
- (2) 置換されていてもよいC2-6アルケニル基;
- 10 (3) 置換されていてもよいC₂₋₆アルキニル基;
 - (4) 置換されていてもよいC3-8シクロアルキル基;
 - (5) 置換されていてもよいC₆₋₁₄アリール基:
 - (6) 置換されていてもよいC₁₋₆アルコキシ基;
 - (7) 置換されていてもよいアシル基;
- 15 (8) 置換されていてもよい複素環基 (好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、 ピラソリル、チアソリル、オキサソリル) :
 - (9) スルファモイル基:
 - (10) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルースルファモイル基;
 - (11) モノーまたはジー C_{6-14} アリールースルファモイル基;
- 20 などから選ばれる1または2個の置換基で置換されていてもよいアミノ基が挙げられる。また、「置換されていてもよいアミノ基」が2個の置換基で置換されたアミノ基である場合、これらの置換基は、隣接する窒素原子とともに、含窒素複素環を形成していてもよい。該「含窒素複素環」としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、さらに酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有していてもよい5ないし7員の含窒素複素環が挙げられる。該含窒素複素環の好適な例としては、ピロリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モ

ルホリン、チオモルホリン、チアソリジン、オキサソリジンなどが挙げられる。

本明細書中の「置換されていてもよいアシル基」としては、特に断りのない限り、式:-COR®、-CO-OR®、-SO2R®、-SOR®、-PO (OR®) (OR®)、-CO-NR® R® R® R® およびCS-NR® R® [式中、R® およびR® は、同一または異なって、それぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示し、R® およびR® は、同一または異なって、それぞれ水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい複素環基を示すか、R® およびR® は、隣接する窒素原子とともに、置換されていてもよい含窒素複素環を形成していてもよい]で表される基などが挙げられる。

10 R⁸*およびR⁹*が隣接する窒素原子とともに形成する「置換されていてもよい含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、環構成原子として炭素原子以外に少なくとも1個の窒素原子を含み、さらに酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれる1ないし2個のヘテロ原子を含有していてもよい5ないし7員の含窒素複素環が挙げられる。該含窒素複素環の好適な例としては、

15 'ピロリジン、イミダゾリジン、ピラゾリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、チアゾリジン、オキサゾリジンなどが挙げられる。

該含窒素複素環は、置換可能な位置に1ないし2個の置換基を有していてもよい。このような置換基としては、ヒドロキシ基、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{8-14} アリール基、 C_{7-16} アラルキル基などが挙げられる。

20 「置換されていてもよいアシル基」の好適な例としては、

ホルミル基:

カルボキシル基:

カルパモイル基:

1ないし3個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニ 25 ル基 (例:アセチル、イソプタノイル、イソペンタノイル);

1ないし3個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニル基(例:メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、tertープトキシカルボニル);

 C_{3-8} シクロアルキルーカルボニル基(例:シクロペンチルカルボニル、シクロヘキシルカルボニル);

 C_{6-14} アリールーカルボニル基(例:ベンソイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル);

5 C_{7-16} アラルキルーカルボニル基(例:フェニルアセチル、2-フェニルプロパノイル);

 C_{6-14} アリールオキシーカルボニル基(例:フェニルオキシカルボニル、ナフチルオキシカルボニル);

 C_{7-16} アラルキルオキシーカルボニル基(例:ベンジルオキシカルボニル、フ

10 ェネチルオキシカルボニル);

モノーまたはジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基;

モノーまたはジーC₆₋₁₄アリールーカルバモイル基:

 C_{3-8} シクロアルキルーカルバモイル基(例:シクロプロピルカルバモイル); C_{7-16} アラルキルーカルバモイル基(例:ベンジルカルバモイル);

15 1ないし3個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基;

ニトロ基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールスルホニル基(例:フェニルスルホニル);

含窒素複素環ーカルボニル基 (例:ピロリジニルカルボニル、ピペリジノカルボニル、モルホリノカルボニル、チオモルホリノカルボニル):

1ないし3個のハロゲン原子で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルフィニル基:

C₆₋₁₄アリールスルフィニル基;

チオカルバモイル基:

25 などが挙げられる。

20

以下に、式(1)および式(1')中の各記号の定義について詳述する。

Ar およびAr 'は置換されていてもよい環状基を示す。ここで、「環状基」 としては、例えば C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-14} アリール基、複素環基など が挙げられる。なかでも、フェニル、ナフチル、チアゾリル、ピラゾリル、ピリ

ジル、インドリル、ジヒドロキノリニル、テトラヒドロキノリニル、1-ピペリ ジニルなどが好ましく、さらにフェニル、ナフチル、チアゾリル、ピラゾリル、 インドリル、ジヒドロキノリニルなどが好ましい。

但し、Arで示される環状基は4-ピペリジニル基でない。

- 5 ArおよびAr'で示される環状基は、置換可能な位置に置換基を、例えば1~5個、好ましくは1~3個有していてもよい。該「置換基」としては、前記「置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキル基」における置換基として例示したものが用いられる。環状基が置換基を2以上有する場合、各置換基は同一でも異なっていてもよい。
- 10 置換基は、好ましくは、
 - (1)置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(好ましくは、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリール基、 C_{6-14} アリールオキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基);
- 15 (2)ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;
 - (3) C₇₋₁₈アラルキルオキシ基;
 - (4)置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基(好ましくは、(a) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;(b) C_{3-8} シクロアルキル基;(c) カルボキシ
- 20 ル基; (d) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基; (e) 含窒素複素環ーカルボニル基(好ましくはモルホリノカルボニル); (f) C_{1-6} アルキルチオ基; (g) C_{1-6} アルキルスルホニル基; (h) ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、
- 25 オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、オキセタニル、モルホリニル、 チオモルホリニル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、ジオキソピロリジニル、 テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒ ドロチオピラニル、1-オキシドテトラヒドロチオピラニル);(i) $N-C_{1-6}$ ア ルキル $-N-C_{1-6}$ アルキル-カルボニル-アミノ基;(j)モノ-またはジ $-C_1$

 $_{-6}$ アルキルホスホノ基;などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基);

- (5)ヒドロキシ基;
- (6) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基;
- 5 (7)トリーC₁₋₆アルキルーシリルオキシ基;
 - (8) C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基(好ましくはピリジルオキシ、テトラヒドロピラニルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシドテトラヒドロチオピラニルオキシドテトラヒドロチオピラニルオキ
- 10 シ) ;

20

25

- (9) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基; (10) 1 ないし 3 個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールオキシ基; などである。
- 15 環Bおよび環B'は置換されていてもよい環を示す。ここで、「環」としては、 例えば芳香族炭化水素、芳香族複素環などの芳香環;脂環式炭化水素、非芳香族 複素環などの非芳香環が挙げられる。

芳香族炭化水素としては、例えば炭素数6~14の芳香族炭化水素が挙げられる。該芳香族炭化水素の好適な例としては、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、フェナントレン、アセナフチレンなどが挙げられる。

芳香族複素環としては、例えば環構成原子として炭素原子以外に酸素原子、硫 黄原子および窒素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7 員の単環式芳香族複素環または縮合芳香族複素環が挙げられる。該縮合芳香族複 素環としては、例えばこれら5ないし7員の単環式芳香族複素環と、1ないし2 個の窒素原子を含む6員環、ベンゼン環または1個の硫黄原子を含む5員環とが 縮合した環等が挙げられる。

芳香族複素環の好適な例としては、フラン、チオフェン、ピリジン、ピリミジン、ピリダジン、ピラジン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、イソオキサゾール、イソチアゾール、オキサジアゾール、チア

ジアゾール、トリアゾール、テトラゾール、キノリン、キナゾリン、キノキサリン、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンゾオキサゾール、ベンゾチアゾール、ベンズイミダゾール、インドール、1Hーインダゾール、1Hーピロロ[2, 3ーb] ピラジン、1Hーピロロピリジン、1Hーイミダゾピリジン、1Hーイミダゾピラジン、トリアジン、イソキノリン、ベンゾチアジアゾールなどが挙げられる。

脂環式炭化水素としては、炭素数3~12の飽和または不飽和の脂環式炭化水素、例えばシクロアルカン、シクロアルケン、シクロアルカジエンなどが挙げられる。これら脂環式炭化水素は、ベンゼン環と縮合していてもよく、ベンゼン環縮合脂環式炭化水素としては、例えばインダンなどが挙げられる。

シクロアルカンの好適な例としては、炭素数 3 ~ 1 0 のシクロアルカン、例えばシクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、ビシクロ [2.2.1] へプタン、ビシクロ [2.2.2] オクタン、ビシクロ [3.2.2] ノナン、ビシクロ [3.3.1] ノナン、ビシクロ [4.2.1] ノナン、ビシクロ [4.3.1] デカンなどが挙げられる。

10

25

シクロアルケンの好適な例としては、炭素数3~10のシクロアルケン、例えばシクロプテン、シクロペンテン、シクロヘキセンなどが挙げられる。

シクロアルカジエンの好適な例としては、炭素数 4~10のシクロアルカジエ 20 ン、例えば 2, 4 - シクロペンタジエン、2, 4 - シクロヘキサジエン、2, 5 - シクロヘキサジエンなどが挙げられる。

非芳香族複素環としては、例えば環構成原子として炭素原子以外に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選ばれる1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし7員の単環式非芳香族複素環または縮合非芳香族複素環が挙げられる。該縮合非芳香族複素環としては、例えばこれら5ないし7員の単環式非芳香族複素環と、1ないし2個の窒素原子を含む6員環、ベンゼン環または1個の硫黄原子を含む5員環とが縮合した環等が挙げられる。

非芳香族複素環の好適な例としては、ピロリジン、ピロリン、ピラゾリジン、 ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、ヘキサメチレンイミン、 オキサゾリジン、チアゾリジン、イミダゾリジン、イミダゾリン、テトラヒドロフラン、ジヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオフェン、アゼパン、テトラヒドロピリジン等の単環式非芳香族複素環;ジヒドロベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン等のベンゼン環縮合非芳香族複素環などが挙げられる。

5 上記した環のなかでも、ベンゼン環、ピラゾール環、インダン環などが好ましく、とりわけベンゼン環が好ましい。

但し、環Bで示される環はチアゾール環およびオキサゾール環でない。

但し、環Bは、Wが結合手であるとき、置換されていてもよいベンゼン環縮合非芳香環(但し、該環はテトラヒドロキノリン環でない)である。ここで、ベンゼン環縮合非芳香環としては、前記したベンゼン環縮合脂環式炭化水素およびベンゼン環縮合非芳香族複素環が挙げられる。ベンゼン環縮合非芳香環は、好ましくは、インダン環、ジヒドロベンゾフラン環などである。とりわけインダン環が好ましい。

環Bおよび環B'で示される環は、置換可能な位置に置換基を、例えば1~5 15 個、好ましくは1~3個有していてもよい。該「置換基」としては、前記「置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキル基」における置換基として例示したものが用いられる。環が置換基を2以上有する場合、各置換基は同一でも異なっていてもよい。

置換基は、好ましくは、

- 20 (1) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基:
 - (2) C₇₋₁₆アラルキルオキシ基;
 - (3) C₃₋₈シクロアルキル基で置換されていてもよいC₁₋₆アルコキシ基;
 - (4) C₁₋₆アルキル基;
- 25 (5) C₂₋₆アルケニル基;
 - (6) C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基;
 - $(7) C_{1-6}$ アルキルーカルボニルアミノ基; などである。

Vは結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサー (-N=N-を除く)を示す。ここでいう「主鎖」はArと環Bとを結ぶ2価の直鎖のことであり、「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。該「主鎖」は、炭素原子およびヘテロ原子(例えば、酸素原子、硫黄原子、窒素原子など)から選ばれる1~3個の原子からなり、飽和でも不飽和であってもよい。また、硫黄原子は酸化されていてもよい。但し、-N=N-は除く。

「主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサー」の具体例としては、- (CH $_{2}$) $_{k}$ - (k=1~3の整数); - (CH₂) $_{k11}$ - O - (CH₂) $_{k12}$ - (k 11およびk12は独立して0~2の整数、かつk11+k12=1~2の整 数) (例えば、 $-OCH_2-$ 、 $-CH_2O-$ 等) ; $-(CH_2)_{k21}-S$ (O) 10 k23- (CH₂) k22- (k21およびk22は独立して0~2の整数、かつ k21+k22=1~2の整数。k23は0~2の整数); - (CH₂)_{k31}-(NH) k32-(CH2) k33- (k31およびk33は独立して0~2の整 数、k32は1~2の整数、かつk31+k32+k33=1~3の整数);な 15 どの飽和鎖およびその一部または全部が不飽和である鎖(例、-CH=CH-、 -N=CH-、-CH=N-等)が挙げられる。該主鎖を構成する炭素原子およ び窒素原子は置換可能な位置に、1または2以上の置換基を有していてもよい。 置換基が2個以上である場合、各置換基は同一でも異なっていてもよい。該「置 換基」としては、前記「置換されていてもよいC₃₋₈シクロアルキル基」におけ る置換基として例示したものが用いられる。なかでも、置換されていてもよいC 20 $_{1-6}$ アルキル基(好ましくは、 C_{1-6} アルキル基、 C_{7-16} アラルキル基など) および C_{6-14} アリール基が好ましく、さらに C_{1-6} アルキル基、 C_{7-16} アラル キル基およびC₆₋₁₄アリール基が好ましい。

Vは、好ましくは結合手;-O-;-CH=N-; C_{1-6} アルキル基、 C_{7-1} 25 $_{6}$ アラルキル基および C_{6-14} アリール基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい、 $-CH_{2}-$ 、 $-CH_{2}CH_{2}-$ 、 $-CH_{2}O-$ 、 $-NH-CH_{2}-$ 、 $-CH_{2} -CH_{2} -CH_{2}-$

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を示す。該「 C_{1-6} アルキレン基」は、直鎖状または分岐鎖状であり、例え

5

ばメチレン、エチレン、1-メチルエチレン、プロピレン、1-エチルエチレン、1-メチルプロピレン、2-メチルプロピレン、プチレン、ペンチレン、ヘキシレンなどが挙げられる。該「 C_{1-6} アルキレン基」は、置換可能な位置に、例えば、 $1\sim3$ 個、好ましくは1または2 個の「 C_{1-6} アルコキシ基」を有していてもよい。

Wは好ましくは C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基、さらに好ましくはメチレンである。

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを示し、好ましくはCHである。

YはOまたは CR^6R^7 を示す。ここで、 R^6 および R^7 は、同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{1a} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する。なお、 R^7 が R^{1a} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する場合、 R^6 は、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示す。

15 該「置換されていてもよいヒドロキシ基」としては、ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基などが好ましい。

R⁷がR¹aと結合して形成する「4~8員環」としては、例えば環Bとして例示した環のうち、4~8員環であるものが挙げられる。なかでも、ベンゼン、5ないし7員の単環式芳香族複素環(好ましくは、フラン、チオフェン)、5ないし7員の単環式非芳香族複素環(好ましくは、ジヒドロフラン、ジヒドロチオフェン)、炭素数4~8のシクロアルケン、炭素数4~8のシクロアルカジエンなどが好ましい。なかでも、5ないし7員の単環式芳香族複素環(好ましくは、フラン、チオフェン)および5ないし7員の単環式非芳香族複素環(好ましくは、ジヒドロフラン、ジヒドロチオフェン)が好ましい。

25 部分構造式:

20

[式中、Xおよび R^1 は前記と同意義を、YはOまたはC R^6 R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はXに隣接するメチン基と結合して4~8 員環を形成する)を示す] である。

5 ここで、 R^7 がXに隣接するメチン基と結合して形成する「 $4\sim8$ 員環」としては、 R^7 が R^{1} *と結合して形成する「 $4\sim8$ 員環」として前記したものが挙げられる。

 R^6 および R^7 は、好ましくは、同一または異なって、それぞれ水素原子またはヒドロキシ基であり、さらに好ましくは水素原子である。

10 R^1 および R^1 *は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を示す。なかでも、水素原子、 C_{1-6} アルキル基およびハロゲン原子が好ましく、とりわけ水素原子およびハロゲン原子(好ましくはフッ素原子)が好ましい。

 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を示す。該「置換されていてもよいアシル基」としては、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基;ニトロ基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールスルホニル基;などが好ましい。

R²は好ましくは水素原子である。

 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子 20 を示し、好ましくは水素原子である。

 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基を示し、好ましくはヒドロキシ基または C_{1-6} アルコキシ基であり、さらに好ましくはヒドロキシ基である。

化合物(1)またはその塩は、3-[4-[[3-(テトラヒドロピラン-2-イルオキ 25 シ)ベンジル]-(2,4,6-トリメチルベンゼンスルホニル)アミノ]フェニル]プロピ オン酸メチルを含まない。

化合物(1')は、好ましくは化合物(1)である。

化合物(1)の好適な例としては、以下の化合物が挙げられる。

[化合物A]

Arが

置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(好ましくは、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリール基などから選ばれる 1 ないし 3 個の

5 置換基で置換されていてもよいC₁₋₆アルキル基);

ハロゲン原子などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよいC ₆₋₁₄アリール基;

C₇₋₁₆アラルキルオキシ基;および

置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基(好ましくは、ハロゲン化されていて もよい C_{1-6} アルコキシ基、 C_{3-8} シクロアルキル基などから選ばれる 1 ないし 3個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基);

から選ばれる1~3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、フェニル、ナフチル、チアプリル、ピラブリル、インドリルまたはジヒドロキノリニル;

環Bが

20

15 C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;

C7-16アラルキルオキシ基;および

C,-6アルコキシ基;

から選ばれる1~3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、ベンゼン環または ピラゾール環;

Vが結合手; $-CH_2-$; $-CH_2O-$; C_{1-6} アルキル基および C_{7-16} アラルキル基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい $-NH-CH_2-$ または $-CH_2-NH-$; または-CH=N-;

Wが C_{1-6} アルキレン基(好ましくはメチレン);

25 XがCHまたはN;

XaがCH;

YがOまたはC R 6 R 7 、かつ R 6 および R 7 が同一または異なって、それぞれ水素原子またはヒドロキシ基;

R¹が水素原子またはハロゲン原子;

R 1a が水素原子:

 R^2 が水素原子; C_{1-6} アルキル基; C_{1-6} アルキルーカルボニル基;または ニトロ基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールスルホニル基;

R³およびR⁴が同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原 子:かつ

 R^{5} がヒドロキシ基または C_{1-6} アルコキシ基(好ましくはヒドロキシ基);である化合物。

[化合物B]

10 Arが

5

- (1) 置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(好ましくは、 Λ ロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリール基、 C_{6-14} アリールオキシ基などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基);
- 15 (2) ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;
 - (3) C₇₋₁₆アラルキルオキシ基:
 - (4) 置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基(好ましくは、(a) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;(b) C_{3-8} シクロアルキル基;(c) カルボキシ
- 20 ル基; (d) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基; (e) 含窒素複素環ーカルボニル基(好ましくはモルホリノカルボニル); (f) C_{1-6} アルキルチオ基; (g) C_{1-6} アルキルスルホニル基; (h) ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、
- 25 オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、オキセタニル、モルホリニル、 チオモルホリニル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、ジオキソピロリジニル、 テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒ ドロチオピラニル); (i) $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-C_{1-6}$ アルキル-カルボニ

ルーアミノ基;などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基);

- (5) ヒドロキシ基;
- · (6) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基:
- 5 (7)トリーC1-6アルキルーシリルオキシ基;
 - (8) C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基(好ましくはピリジルオキシ、テトラヒドロピラニルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシ、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニルオキシ);および
- 10 (9) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基;から選ばれる $1\sim3$ 個の置換基をそれぞれ有していてもよい、フェニル、ナフチル、チアゾリル、ピラゾリル、インドリルまたはジヒドロキノリニル;環Bが
 - (1) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基:
 - (2) C₇₋₁₆アラルキルオキシ基;
 - (3) C₁₋₆アルコキシ基;

15

25

- (4) C₁₋₆アルキル基;および
- (5) C₂₋₆アルケニル基;
- 20 から選ばれる1~3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、ベンゼン環または ピラゾール環:

Vが結合手; $-CH_2-$;-O-; $-CH_2O-$; C_{1-6} アルキル基および C_7 -1_6 アラルキル基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい、-NH-C H_2- 、 $-CH_2-NH-$ または $-CH_2-NH-$ C H_2- ;または-CH=N

YがOまたは CR^6R^7 であり、 R^6 および R^7 が同一または異なって、それぞれ水素原子またはヒドロキシ基を示すか、 R^7 が R^{16} と結合して $4\sim8$ 員環(好ましくは5ないし7員の単環式芳香族複素環(好ましくは、フラン、チオフェ

ン) および5ないし7員の単環式非芳香族複素環(好ましくは、ジヒドロフラン、 ジヒドロチオフェン)) を形成し:

 R^1 が水素原子、 C_{1-6} アルキル基またはハロゲン原子;

R 1 * が水素原子;かつ

5 W、X、Xa、R²、R³、R⁴およびR⁵が前記 [化合物A] と同一である化 合物。

[化合物 C]

環Bが

- 10 (1) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基:
 - (2) C₇₋₁₆アラルキルオキシ基;
 - (3) C₁₋₆アルコキシ基:
 - (4) C₁₋₆アルキル基;および
- 15 (5) C₂₋₆アルケニル基:

から選ばれる1~3個の置換基を有していてもよいインダン環:

Wが結合手:かつ

Ar、V、X、Xa、Y、R¹、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵が前記[化合物B]と同一である化合物。

20

[化合物D]

Arが

- (1) 置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基(好ましくは、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基、 C_{6-14} アリール基、 C_{6-14} アリ
- 25 ールオキシ基などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい 1-6 アルキル基);
 - (2) ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;
 - (3) C₇₋₁₈アラルキルオキシ基;

- (4)置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基(好ましくは、(a) ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;(b) C_{3-8} シクロアルキル基;(c) カルボキシル基;(d)モノーまたはジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル基;(e)含窒素複素環ーカルボニル基(好ましくはモルホリノカルボニル);(f) C_{1-6} アルキルチオ
- 基;(g) C_{1-6} アルキルスルホニル基;(h) ヒドロキシ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環基(好ましくはフリル、ピリジル、チエニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、オキセタニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、オキソピロリジニル、ジオキソピロリジニル、
- 10 テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニル、1,1-ジオキシドテトラヒドロチオピラニル、1-オキシドテトラヒドロチオピラニル); (i) $N-C_{1-6}$ アルキル $-N-C_{1-6}$ アルキルーカルボニルーアミノ基; (j) モノーまたはジー C_{1-6} アルキルホスホノ基; などから選ばれる 1 ないし 3 個の置換基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基);
- 15 (5)ヒドロキシ基;
 - (6) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基;
 - (7)トリーC₁₋₆アルキルーシリルオキシ基;
 - (8) C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい複素環オキシ基(好ましくはピリジルオキシ、テト
- 20 ラヒドロピラニルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシ、1,1-ジオキシド テトラヒドロチオピラニルオキシ、1-オキシドテトラヒドロチオピラニルオキ シ);
 - (9) C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル基;および
- 25 (10) xないし3個の C_{1-6} アルキル基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールオキシ基;
 - から選ばれる1~3個の置換基をそれぞれ有していてもよい、フェニル、ナフチル、チアゾリル、ピラゾリル、ピリジル、インドリル、ジヒドロキノリニル、テトラヒドロキノリニルまたは1-ピペリジニル:

環Bが

(1) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;

- · (2) C₇₋₁₆アラルキルオキシ基;
- 5 (3) C_{3-8} シクロアルキル基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;
 - (4) C₁₋₈アルキル基;
 - (5) C₂₋₈アルケニル基:
 - (6) C1-6アルキルスルホニルオキシ基;および
 - (7) C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基;
- 10 から選ばれる 1 ~ 3 個の置換基をそれぞれ有していてもよい、ベンゼン環または ピラゾール環;

Vが結合手;-O-;-CH=N-;または C_{1-6} アルキル基、 C_{7-16} アラルキル基および C_{6-14} アリール基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい、 $-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2O-$ 、 $-NH-CH_2-$ 、 $-CH_2$

15 -NH-もしくは-CH,-NH-CH,-;

XおよびXaが同一または異なって、それぞれCHまたはN:

R¹ が水素原子またはハロゲン原子.: かつ

W、Y、R¹、R²、R⁸、R⁴およびR⁵が前記[化合物B]と同一である化合物。

20

[化合物E]

環Bが

- (1) C_{1-6} アルコキシー C_{1-6} アルコキシ基などから選ばれる1ないし3個の置換基で置換されていてもよい C_{6-14} アリール基;
- 25 (2) C₇₋₁₈アラルキルオキシ基:
 - (3) C_{3-8} シクロアルキル基で置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基;
 - (4) C₁₋₈アルキル基;
 - (5) C₂₋₈アルケニル基:
 - (6) C₁₋₆アルキルスルホニルオキシ基;および

(7) C₁₋₆アルキルーカルボニルアミノ基;

から選ばれる1~3個の置換基を有していてもよいインダン環:

Wが結合手;かつ

Ar、V、X、Xa、Y、R¹、R¹a、R²、R³、R⁴およびR⁵が前記[化合物 D]と同一である化合物。

[化合物F]

[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル} アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸 塩酸塩 (実施例8

10 6);

3-{4-[({4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタンスルホン酸塩 (実施例146);

3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ]ビ 15 フェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 ベンゼン スルホン酸塩 (実施例149);

 $3-\{2-フルオロ-4-[(\{4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸 (実施例188):$

3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタンスルホン酸塩 (実施例204);

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩 (実施例23

25 1);

3-{4-[(4-{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 塩酸塩 (実施例268):

3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸 (実施例274);

· 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸 (実施例284);および

 $3-\{2-フルオロ-4-[(\{4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル<math>\}$ プロパン酸 カルシウム塩 (実施例314)。

10

本発明の 化合物(1) および化合物(1') (特に断りのない限り、これらをまとめて化合物(I) とする) の塩としては、例えば金属塩、アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩等が挙げられる。

15 ここで、金属塩の好適な例としては、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ 金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩等のアルカリ土類金属塩等 が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、トリメチルアミン、トリエ チルアミン、ピリジン、ピコリン、2,6-ルチジン、エタノールアミン、ジェ タノールアミン、トリエタノールアミン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキ 20 シルアミン、N, N'ージベンジルエチレンジアミン等との塩が挙げられる。無 機酸との塩の好適な例としては、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等との 塩が挙げられる。有機酸との塩の好適な例としては、ギ酸、酢酸、トリフルオロ 酢酸、フタル酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク 酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン 酸等との塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、アルギニ 25 ン、リジン、オルニチン等との塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩の好適な例と しては、アスパラギン酸、グルタミン酸等との塩が挙げられる。

これらの塩のうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物 (I) が酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等の金属

15

20

25

塩;アンモニウム塩等が、また、化合物(I)が塩基性官能基を有する場合には、 例えば無機酸との塩または有機酸との塩が好ましい。

化合物(I)およびそのプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や 胃酸等による反応により化合物(I)に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、 還元、加水分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物、胃酸等により加水 分解等を起こして化合物(I)に変化する化合物をいう。

化合物(I)のプロドラッグとしては、化合物(I)のアミノ基がアシル化、アルキル化またはリン酸化された化合物(例えば、化合物(I)のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5ーメチルー2 ーオキソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tertープチル化された化合物等);化合物(I)の水酸基がアシル化、アルキル化、リン酸化またはホウ酸化された化合物(例えば、化合物(I)の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、スクシニル化、フマリル化、パルミトイル化、プロパノイル化、ピバロイル化、スクシニル化、フマリル化、

アラニル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物等);化合物

(I) のカルボキシ基がエステル化またはアミド化された化合物(例えば、化合物(I) のカルボキシ基が C_{1-6} アルキルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチルエステル化、シクロヘキシルオキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等)等が挙げられ、なかでも化合物(I)のカルボキシ基がメチル、エチル、tertープチルなどの C_{1-6} アルキル基でエステル化された化合物が好ましい。これらの化合物は自体公知の方法によって化合物(I)から製造することができる。

また、化合物(I)のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような生理的条件で化合物(I)に変化するものであってもよい。

以下に、化合物(I)の製造法を説明する。

以下の反応式における略図中の化合物の各記号は、特に記載のないかぎり前記 と同意義を示す。反応式に記載された各化合物は、反応を阻害しないのであれば、 塩を形成していてもよく、かかる塩としては、化合物(I)の塩と同様なものが ・挙げられる。

5 また、各工程で得られた化合物は反応液のまま粗生成物として次の反応に用いることもできるが、常法に従って反応混合物から単離することもでき、さらに再 結晶、蒸留、クロマトグラフィーなどの分離手段により容易に精製することができる。

化合物(I)(例えば下式(Ia)、(Ia')、(Ib')および(Ic')で表 10 される化合物(それぞれ化合物(Ia)、化合物(Ia')、化合物(Ib')、化合物(Ic')と略す))は、例えば以下の反応式1で示される方法またはこれ に準じた方法に従って製造することができる。

反応式1

WO 2005/087710

<工程1>

5

化合物(Ia')は、式(II)で表される化合物と式(III)で表される化合物(それぞれ化合物(II)、化合物(III)と略す)とを反応させることにより製造することができる。

ただし、化合物(Ia')におけるWが結合手である場合、本工程は、化合物(III)の代わりに、式

で表される化合物 (化合物 (III'') と略す) を用いて行われる。

工程1において、 $R^{5'}$ は置換されていてもよい C_{1-6} アルコキシ基を、 W^1 は結合手または C_{1-5} アルキレン基を、Rは水素原子または C_{1-5} アルキル基を、他の記号は前記と同義を示す。

 W^1 で示される C_{1-6} アルキレン基としては、Wとして例示した C_{1-6} アルキ 5 レン基のうち、炭素数が $1\sim 5$ のものが挙げられる。

Rで示される C_{1-5} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチルなどが挙げられる。

化合物(Ia')は、化合物(II)と化合物(III)とを還元アミノ化反応(例 2ば、第4版実験化学講座、第20巻、282-284、366-368頁(日本化学会編);ジャーナル オブ ザ アメリカン ケミカル ソサイエティー(J. Am. Chem. Soc.)、93巻、2897-2904頁、1971年;シンセシス(Synthesis)、135頁、1975年などに記載)に付すことにより製造することができる。該還元アミノ化反応では、化合物(II)と化合物(III)との脱 水反応によって生成したイミン体を、還元反応に付すことにより化合物(Ia')を得る。

脱水反応は、モレキュラーシーブ等の脱水剤あるいは塩化亜鉛、塩化ホスホリル、三フッ化ホウ素、四塩化チタンなどの触媒を系中に加えることにより、促進される。

20 還元反応は、通常還元剤を用い、常法に従って行われる。該還元剤としては、例えば水素化アルミニウム、水素化ジイソプチルアルミニウム、水素化トリプチルすずなどの金属水素化物;水素化シアノホウ素ナトリウム、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウムなどの金属水素錯化合物;ボランテトラヒドロフラン錯体、ボランジメチルスルフィド錯体などのボラン錯体;テキシルボラン、ジシアミルボランなどのアルキルボラン類;ジボラン;亜鉛、アルミニウム、すず、鉄などの金属類;ナトリウム、リチウムなどのアルカリ金属/液体アンモニア(バーチ還元)などが挙げられる。還元剤の使用量は、還元剤の種類によって適宜決定される。例えば金属水素化物、金属水素錯化合物、ボラン錯体、アルキルボラン類またはジボランの使

用量は、化合物(II) 1モルに対し、それぞれ約0.25~約10モル、好ましくは約0.5~約5モルであり、金属類(バーチ還元で使用するアルカリ金属を含む)の使用量は、化合物(II) 1モルに対し、約1~約20モル、好ましくは約1~約5モルである。

5 また、該還元反応は、水素添加反応により行うこともできる。この場合、例えばパラジウム炭素、パラジウム黒、二酸化白金、ラネーニッケル、ラネーコバルトなどの触媒が用いられる。該触媒の使用量は、化合物(II) 1 モルに対し、約5~約1000重量%、好ましくは約10~約300重量%である。水素添加反応は、ガス状水素の代わりに種々の水素源を用いることによっても行われる。

10 このような水素源としては、例えばギ酸、ギ酸アンモニウム、ギ酸トリエチルアンモニウム、ホスフィン酸ナトリウム、ヒドラジンなどが挙げられる。水素源の使用量は、化合物(II) 1モルに対し、約1~約10モル、好ましくは約1~約5モルである。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては、反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、1ープロパノール、2ープロパノール、tertープチルアルコールなどのアルコール類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類;シクロヘキサン、20 ヘキサンなどの飽和炭化水素類;N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホルアミドなどのアミド類;ギ酸、酢酸、プロパン酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸などの有機酸類などの溶媒もしくはそれらの混合溶媒などが好ましい。

反応時間は用いる試薬や溶媒により異なるが、通常10分間~100時間、好 25 ましくは30分間から50時間である。反応温度は通常-20~100℃、好ま しくは0~80℃である。

化合物(III)の使用量は、化合物(II)1モルに対し、約0.5~約5モル、 好ましくは約1~約2モルである。

化合物(II)と化合物(III'')との反応は、化合物(II)と化合物(III)との反応と同様にして行われる。

<工程2>

式(IV)で表される化合物(化合物(IV)と略す)は、化合物(II)と式: R^{2'}-Lで表される化合物(化合物R^{2'}-Lと略す)とを反応させることにより製造することができる。

工程 2 において、 R^{2} はアシル基を、L は脱離基を、他の記号は前記と同義を示す。

R²で示されるアシル基としては、例えば2-ニトロベンゼンスルホニル、 10 4-ニトロベンゼンスルホニル、2,4-ジニトロベンゼンスルホニル、メタン スルホニル、エタンスルホニル、ベンゼンスルホニル、p-トルエンスルホニル などの置換スルホニル基;トリクロロアセチル、トリフルオロアセチルなどの置 換カルボニル基などが挙げられる。

25 化合物(IV)は、自体公知の方法、例えば化合物(II)と化合物R²-Lとを、塩基の存在下に反応させることにより製造することができる。

塩基としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属;水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムなどの水酸化アルカリ土類金属;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの炭酸ア

15

ルカリ金属; トリメチルアミン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ピコリン、ルチジン、4-ジメチルアミノピリジン、N-メチルピロリジン、N-メチルホリン、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5-ノネン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセンなどの有機塩基類などが挙げられる。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、1, 4ージオキサン、1, 2ージメトキシエタンなどのエーテル類;ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類;シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類;N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホルアミドなどのアミド類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;アセトン、エチルメチルケトンなどのケトン類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類などの溶媒あるいはそれらの混合溶媒などが好ましい。

反応時間は用いる試薬や溶媒により異なるが、通常10分間~100時間、好ましくは30分間から50時間である。反応温度は通常-30~100℃、好ましくは0~80℃である。

20 化合物 R² ー Lの使用量は、化合物 (II) 1 モルに対し、約0.5~約5 モル、好ましくは約1~約3 モルである。また、塩基の使用量は、化合物 (II) 1 モルに対し、約1~約10 モル、好ましくは約1~約3 モルである。 <工程3>

化合物 (Ib') は、化合物 (IV) と式 (V) で表される化合物 (化合物 (V) 25 と略す) とを反応させることにより製造することができる。

工程3において、L'は脱離基もしくはヒドロキシ基を、他の記号は前記と同義を示す。L'で示される脱離基としては、前記Lとして例示したものが用いられる。

(i) L'がヒドロキシ基の場合、化合物(Ib')は、化合物(IV)と化合物 (V) とを光延反応(例えばシンセシス(Synthesis)、1-27頁、1981年;テトラヘドロン レターズ(Tetrahedron Lett.)、36巻、6373-6374頁、1995年;テトラヘドロン レターズ(Tetrahedron Lett.)、38巻、5831-5834頁、1997年などに記載)に付すことにより製造することができる。該反応では、化合物(IV)と化合物(V)とを、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジンなどのアゾジカルボキシラート類およびトリフェニルホスフィン、トリプチルホスフィンなどのホスフィン類の存在下で反応させる。

5

10 本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。該溶媒としては、 工程2で例示した溶媒が用いられる。

反応時間は通常5分間~100時間、好ましくは30分間~72時間である。 反応温度は通常-20~200℃、好ましくは0~100℃である。

化合物 (V) の使用量は、化合物 (IV) 1モルに対し、約1~約5モル、好ま 15 しくは約1~約2モルである。

該アゾジカルボキシラート類およびホスフィン類の使用量は、それぞれ化合物 (IV) 1モルに対し、約1~約5モル、好ましくは約1~約2モルである。

- (ii) L'が脱離基の場合、化合物(Ib')は、化合物(IV)と化合物(V)とを塩基の存在下に反応させることにより製造できる。
- 20 該塩基としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属;水酸化バリウムなどの水酸化アルカリ土類金属;炭酸大素サトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなどの炭酸アルカリ金属;炭酸水素ナトリウムなどの炭酸水素アルカリ金属;酢酸ナトリウム、酢酸アンモニウムなどの酢酸塩;ピリジン、ルチジンなどの芳香族アミン類;トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリプチルアミン、Nーエチルジイソプロピルアミン、シクロヘキシルジメチルアミン、4ージメチルアミノピリジン、N,Nージメチルアニリン、Nーメチルピペリジン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリンなどの三級アミン類;水素化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属水素化物;ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメ

チルジシラジドなどの金属アミド類;ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウムtertープトキシド、カリウムtertーブトキシドなどの 炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド類などが挙げられる。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。該溶媒としては、 工程2で例示したものが用いられる。

化合物 (V) の使用量は、化合物 (IV) 1モルに対し、約0.8~約10モル、 好ましくは約0.9~約2モルである。また、塩基の使用量は、化合物 (IV) 1モルに対し、約1~約10モル、好ましくは約1~約3モルである。

反応時間は通常10分間~12時間、好ましくは20分間~6時間である。反 応温度は通常-70~150℃、好ましくは-20~100℃である。

<工程4>

10

化合物 (Ia') は、化合物 (Ib') のR ² を脱離させることにより製造することができる。

化合物 (Ia') は、例えばテトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.)、36巻、6373-6374頁、1995年;テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.)、38巻、5831-5834頁、1997年;有機合成化学協会誌、59巻、779-789頁、2001年;などに記載の方法あるいはそれに準じた方法に従うか、あるいは自体公知の脱保護反応によって製造することができる。

20 R²が例えば2ーニトロベンゼンスルホニル基、4ーニトロベンゼンスルホニル基または2,4ージニトロベンゼンスルホニル基の場合、化合物(Ib')を、塩基の存在下、チオフェノール、ベンジルメルカプタン、メルカプト酢酸、2ーメルカプトエタノールなどのチオール類と反応させるか、大過剰のメチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、ブチルアミンなどのアミン類と反応させる。

該塩基としては、工程2で例示したものが用いられる。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。該溶媒としては、 工程2で例示したものが用いられるが、本工程での溶媒としては、例えばN,N ージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホ

ルアミドなどのアミド類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2 ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類;アセトニトリル、プロピオニト リルなどのニトリル類などが好ましい。

チオール類の使用量は、化合物 (Ib') 1 モルに対し、約1~約10モル、 5 好ましくは約1~約3モルである。また、塩基の使用量は、化合物 (Ib') 1 モルに対し、約1~約10モル、好ましくは約2~約6モルである。

アミン類の使用量は、化合物 (Ib') 1 モルに対し、約5~約100 モル、 好ましくは約10~約30 モルである。

反応時間は通常 1 分間~ 2 4 時間、好ましくは 5 分間~ 6 時間である。反応温 10 度は通常 - 2 0 ~ 1 5 0 ℃、好ましくは - 1 0 ~ 1 0 0 ℃である。

<工程5>

15 工程 5 において、式中、 $R^{2'}$ は C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、 $R^{2'}$ は C_{1-5} アルキル基を、R' は水素原子または C_{1-4} アルキル基を、他の記号は前記と同義を示す。

 $R^{2'''}$ で示される C_{1-5} アルキル基としては、前記Rとして例示したものが用いられる。

20 R で示される C_{1-4} アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチルなどが挙げられる。

 $R^{2'}$ が C_{1-6} アルキル基である化合物(Ic')は、工程3で例示した化合物 (IV) とL'が脱離基である化合物 (V) との反応と同様にして、化合物

25 (Ia') と化合物 R² ー L とを反応させることにより、あるいは工程 1 で例示した化合物(II) と化合物(III) との還元アミノ化反応と同様にして、化合物(Ia') と化合物(VI) とを反応させることにより製造することができる。

 $R^{2'}$ がアシル基である化合物(Ic')は、工程 2 と同様にして、化合物(Ia')と化合物 $R^{2'}$ - Lとを反応させることにより製造することができる。

<工程6A>

20

25

R²が水素原子である化合物(Ia)は、化合物(Ia))を加水分解反応に付す ことにより製造することができる。

該加水分解反応は、酸または塩基を用い、常法にしたがって行われる。

5 酸としては、例えば塩酸、硫酸などの鉱酸類;三塩化ホウ素、三臭化ホウ素などのルイス酸類;トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸類などが挙げられる。ここで、ルイス酸は、チオールまたはスルフィドと併用することもできる。

塩基としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、 などの水酸化アルカリ金属;水酸化バリウムなどの水酸化アルカリ土類金属;炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸アルカリ金属;ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertーブトキシドなどの炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド;トリエチルアミン、イミダゾール、ホルムアミジンなどの有機塩基類(水和物を含む)などが挙げられる。酸または塩基の使用量は、化合物(Ia')1モルに対し、約0.5~約10モル、好ましくは約0.5~約6モルである。

加水分解反応は、無溶媒で行うか、反応に不活性な溶媒を用いて行われる。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、プロパノールなどのアルコール類;ベンゼン、トルエンなどの芳香族炭化水素類;シクロヘキサン、ヘキサンなどの飽和炭化水素類;ギ酸、酢酸などの有機酸類;テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタンなどのエーテル類;N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミドなどのアミド類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;水などの溶媒あるいはそれらの混合溶媒などが好ましい。

反応時間は通常10分間~100時間、好ましくは10分間~24時間である。 反応温度は通常-10~200℃、好ましくは0~120℃である。

<工程6B>

 R^2 が $R^{2'}$ 、すなわち C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基である化合物(Ia)は、化合物(Ic')を加水分解反応に付すことにより製造することができる。

5 該加水分解反応は工程 6 A と同様にして、またはそれに準じた方法に従って行うことができる。

反応式 1 で用いられる化合物(II)、(III)、(III')、(V)、(VI)、 R^2 'ー L および化合物 R^2 ''ー L は、市販品として容易に入手でき、また、自体公知の方法またはこれらに準じた方法に従って製造することもできる。

10 例えば化合物(II)のうち、YがCHR⁶であり、かつR⁴が水素原子である 化合物(II')は、例えば反応式2Aで示される方法またはこれに準じた方法 に従って製造することできる。

反応式2A

[式中、L''は脱離基を、その他の記号は前記と同義を示す]

15 <工程7>

式(VIII)で表される化合物(化合物(VIII)と略す)は、式(VII)で表される化合物(化合物(VII)と略す)をヘック(Heck)反応に付すことにより製造することができる。

L''で示される脱離基としては、前記Lとして例示したものが用いられるが、 20 本工程での脱離基としては、ハロゲン原子またはトリフルオロメタンスルホニル オキシ基などが好ましい。

化合物 (VIII) は、化合物 (VII) を用いて、自体公知の方法、例えばオーガニック リアクションズ (Org. Reactions) 、27巻、345-390頁、1982年に記載の方法、またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

化合物 (VIII) は、例えば化合物 (VII) をパラジウム触媒および塩基の存在下で、 α , β -不飽和エステルと反応させることにより製造することができる。

該α, β-不飽和エステルとしては、例えばアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プチル、クロトン酸メチルなどが用いられる。

該パラジウム触媒としては、酢酸パラジウム(II)、塩化パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、ジブロモビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、ジョードビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、ジクロロビス(トリトリルホスフィン)パラジウム(II)、クロロフェニルビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)などが用いられる。

該パラジウム触媒の使用量は、化合物 (VII) 1モルに対し、約0.000001~約5モル、好ましくは約0.001~約1モルである。

本反応では、該パラジウム触媒に対し、約 $1\sim50$ モル、好ましくは約 $2\sim2$ 0モルのホスフィン配位子を共存させることにより、反応を有利に進めることができる場合がある。該ホスフィン配位子としては、例えばトリフェニルホスフィン、トリス(2-メチルフェニル)ホスフィンなどのトリアリールホスフィン類; 1, 2-ビス(ジフェニルホスフィノ)エタン、1, 3-ビス(ジフェニルホスフィノ)プロパン、1, 4-ビス(ジフェニルホスフィノ)プタンなどのビス(ジアリールホスフィノ)アルキル類などが用いられる。

15

20 塩基としては、例えばジエチルアミン、ジシクロヘキシルアミンなどの二級アミン類;トリエチルアミン、トリプチルアミン、テトラメチルエチレンジアミンなどの三級アミン類;炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウムなどの炭酸塩類などが用いられる。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。溶媒としては、工 25 程2で例示した溶媒が用いられるが、本工程での溶媒としては、N, Nージメチ ルホルムアミド、Nーメチルピロリジノン、ヘキサメチルホスホルアミドなどの アミド類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類などが好ましい。 本反応はアルゴン等の不活性ガス中で行うことが好ましい。

該アクリル酸エステルおよび塩基の使用量は、通常、化合物(VII)1モルに対し、それぞれ約1~約10モル、好ましくは約1~約3モルである。

反応時間は用いる試薬、触媒、塩基、反応溶媒の量や種類、反応温度によって も異なるが、通常1~100時間、好ましくは5~80時間である。反応温度は 通常10~200℃、好ましくは20~150℃である。

<工程 8′>

5

化合物(II')は、化合物(VIII)を水素添加反応に付すことにより製造することができる。

水素添加反応は、工程1で例示した水素添加反応と同様にして行うことができ 10 る。

化合物(II)のうち、YがCHR⁷である化合物(II'')は、例えば反応式・2Bで示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

反応式 2B

[式中、L''' は脱離基を、他の記号は前記と同義を示す]

15 <工程9>

式(X)で表される化合物(化合物(X)と略す)は、式(IX)で表される化合物(化合物(IX)と略す)と、(i)アルキルホスホン酸ジェステルの塩基処理

15

20

により生成するホスホナートカルボアニオンまたは(ii)トリフェニルホスフィンイリドとを反応させることにより、E体またはZ体の配置異性体単独あるいは E体およびZ体の配置異性体混合物として製造される。

本工程は、自体公知の方法、例えばジャーナル オブ ザ ケミカル ソサイエ ティー パーキン トランスアクションズ 1 (J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1)、2895-2900頁、1996年などに記載の方法、またはそれに準じ た方法に従って行うことができる。

アルキルホスホン酸ジエステルまたはトリフェニルホスフィンイリドとしては、例えばジエチルホスホノ酢酸エチル、ジエチルホスホノ酢酸 t e r t ープチル、ジエチルホスホノー 2 ーフルオロ酢酸エチル、(カルボエトキシメチレン)トリフェニルホスホラン、(t e r t ープトキシカルボニルメチレン)トリフェニルホスホランなどが用いられる。

アルキルホスホン酸ジエステルまたはトリフェニルホスフィンイリドの使用量は、化合物 (IX) 1モルに対し、約1~約3モル、好ましくは約1~約2モルである。

当該塩基としては、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウムなどの水素化アルカリ金属;例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属;水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムなどの水酸化アルカリ土類金属;炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸アルカリ金属;例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどの炭酸水素アルカリ金属;例えばナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウム tertーブトキシド等の炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド;例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ピコリン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン、1,5ージアザビシクロ[4.3.

25 0] -5-ノネン、1, 4-ジアザビシクロ[2.2.2] オクタン、1, 8-ジアザビシクロ[5.4.0] -7-ウンデセンなどの有機塩基類;メチルリチウム、n-プチルリチウム、sec-プチルリチウム、tert-プチルリチウムなどの有機リチウム類;リチウムジイソプロピルアミド等のリチウムアミド類等(水和物も含む)が挙げられる。

塩基の使用量は、化合物(IX)1モルに対し、約1~約5モル、好ましくは 約1~約2モルである。

本反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。該溶媒としては、 工程2で例示した溶媒が用いられる。

5 反応時間は通常1時間~50時間、好ましくは1時間~10時間である。反応 温度は通常-78~200℃、好ましくは0~150℃である。

<工程8A>

R⁴が水素原子である化合物(II'')は、化合物(X)を水素添加反応に付すことにより製造することができる。

10 水素添加反応は、工程1で例示した水素添加反応と同様にして行うことができる。

<工程10>

式(XI)で表される化合物(化合物(XI)と略す)は、化合物(IX)および式(a)で表わされる化合物(化合物(a)と略す)をリフォーマツキー

15 (Reformatsky) 反応に付すことにより製造することができる。

Halはハロゲン原子(例、塩素、臭素)を示す。

リフォーマツキー反応は自体公知の方法、例えばジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、41巻、3008-3014頁、1998年などに記載の方法、またはこれに準じた方法に従って行うことができる。

20 <工程11> .

式(XII)で表される化合物(化合物(XII)と略す)は、化合物(XI)の水酸基を脱離基L'', に変換することにより、製造することができる。

L''、で示される脱離基としては、前記Lとして例示したものが用いられるが、本工程での脱離基としては、ベンゼンスルホニルオキシ基、pートルエンスルホニルオキシ基などのアリールスルホニルオキシ基が好ましい。

本工程は自体公知の方法、例えばジャーナル オブ オーガニック ケミストリー (J. Org. Chem.) 、39巻、878-881頁、1974年などに記載の方法、またはこれに準じた方法に従って行うことができる。

<工程12>

PCT/JP2005/004872

化合物(II'')は、化合物(XII)のL'''を、接触還元反応の条件下で脱離させることにより、製造することができる。

本工程は自体公知の方法、例えばジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.)、39巻、878-881頁、1974年などに記載の方 法、またはこれに準じた方法に従って行うことができる。

また、化合物(II) のうち、YがOである化合物は、自体公知の方法、例えばジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.)、43巻、3052-3066頁、2000年などに記載の方法、またはこれに準じた方法に従って行うことができる。

10 化合物 (III) のうち、Vが V^1 (V^1 は結合手、置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基、 $-W^3-N$ (R^A) $-W^2-$ 、 $-W^3-O-W^2-$ または $-W^3-S$ (O) $_{k23}-W^2-$ を示す)である化合物 (III')は、例えば反応式 3 で示される方法またはこれに準じた方法に従って製造することができる。

 V^1 で示される「置換されていてもよい C_{1-3} アルキレン基」としては、例え 15 ば前記Vにおいて例示した置換基をそれぞれ1または2個有していてもよいメチレン、エチレンまたはプロピレンが挙げられる。

反応式3

20

[式中、 W^2 および W^3 は同一または異なって、それぞれ結合手または置換されていてもよい C_{1-2} アルキレン基、Qは-N(R^A) - 、-O ーもしくは-S (O) $_{k23}$ - を、 R^A は置換されていてもよい C_{1-6} アルキル基または置換されて

いてもよいアシル基を、k23は前記と同義を、Mは水素原子または金属(例えばカリウム、ナトリウム、リチウム、マグネシウム、銅、水銀、亜鉛、タリウム、ホウ素、スズなどを示し、これらは錯化していてもよい)を、その他の記号は前記と同義を示す]

 W^2 および W^3 で示される「置換されていてもよい C_{1-2} アルキレン基」としては、例えば前記Vにおいて例示した置換基をそれぞれ1または2個有していてもよいメチレンまたはエチレンが挙げられる。

<工程13>

化合物(III')は、(i)化合物(XIII-1)と化合物(XVI-1)とを反応させる 10 ことにより、あるいは(ii)化合物(XIII-2)と化合物(XVI-2)とを反応させる ことにより製造することができる。化合物(XIII-1)と化合物(XIII-2)は、特に限定しない限り、化合物(XIII)と総称し、また、化合物(XVI-1)と化合物(XVI-2)は、特に限定しない限り、化合物(XVI)と総称する。

化合物 (XIII) と化合物 (XVI) との反応は通常、塩基の存在下に行う。該塩基としては、例えば水素化ナトリウム、水素化カリウムなどの水素化アルカリ金属;水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの水酸化アルカリ金属;水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムなどの水酸化アルカリ土類金属;炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどの炭酸アルカリ金属;例えば炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなどの炭酸水素アルカリ金属;例えばナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、ナトリウム tertーブトキシド等の炭素数1ないし6のアルカリ金属アルコキシド;例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ピコリン、Nーメチルピロリジン、Nーメチルモルホリン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]-5ーノネン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン、1,8ージアザビシクロ[5.

25 4.0] - 7 - ウンデセンなどの有機塩基類;メチルリチウム、n - ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、tert-ブチルリチウムなどの有機リチウム類;リチウムジイソプロピルアミド等のリチウムアミド類等(水和物を含む)が挙げられる。

10

15

20

25

化合物(XIII)と化合物(XVI)との反応は反応に不活性な溶媒を用いて行うのが有利である。このような溶媒としては反応が進行する限り特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、プタノール、tertーブタノール等のアルコール類;1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、1,2-ジメトキシエタン等のエーテル類;ギ酸エチル、酢酸エチル、酢酸ローブチル等のエステル類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、トリクロロエチレン等のハロゲン化炭化水素類;ローヘキサン、ベンゼン、トルエン等の炭化水素類;N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類;アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類等;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホラン;ヘキサメチルホスホルアミド;水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒などが好ましい。

化合物(XIII)と化合物(XVI)との反応は、一般に金属触媒を用いて促進さ せることができる。該金属触媒としては、さまざまな配位子を有する金属複合体 が用いられ、例えばパラジウム化合物〔例:酢酸パラジウム(II)、テトラキ ス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、塩化ビス(トリフェニルホスフ ィン)パラジウム(II)、ジクロロビス(トリエチルホスフィン)パラジウム(II)、 トリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム-2, 2'-ビス(ジフェニルホ スフィノ)-1、1'ービナフチル、酢酸パラジウム(II)と1,1'ーピス (ジフェニルホスフィノ)フェロセンの複合体など〕;ニッケル化合物〔例:テ トラキス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(0)、塩化ビス(トリエチルホス フィン)ニッケル(II)、塩化ビス(トリフェニルホスフィン)ニッケル(II)な ど〕;ロジウム化合物〔例:塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム (III) など】;コバルト化合物;銅化合物〔例:酸化銅、塩化銅(II)な ど〕;白金化合物などが挙げられる。なかでも、パラジウム化合物、ニッケル化 合物および銅化合物が好ましい。これらの金属触媒の使用量は、化合物 (XIII) 1 モルに対し、約0.00001~約5モル、好ましくは約0.0 001~約1モルである。本反応で酸素に不安定な金属触媒を用いる場合には、

不活性なガス (例えばアルゴンガスもしくは窒素ガス) 気流中で反応を行うこと が好ましい。

化合物 (XVI) の使用量は、化合物 (XIII) 1モルに対し、約0.1~約10 モル、好ましくは約0.5~約2モルである。また、塩基の使用量は、化合物 (XIII) 1モルに対し、約1~約20モル、好ましくは約1~約5モルである。 反応温度は-10~250℃、好ましくは0~150℃である。反応時間は化合物 (XIII)、化合物 (XVI)、金属触媒、塩基または溶媒の種類、反応温度等により異なるが、通常1分間~200時間、好ましくは5分間~100時間である。

10 <工程14>

化合物(V')は化合物(III')から製造することができる。

L'がヒドロキシ基である化合物 (V') は、化合物 (III') を還元反応に 付すことによって製造することができる。該還元反応は工程1で例示した還元剤 を用い、常法に従って行うことができる。

15 L'が脱離基である化合物 (V') は、L'がヒドロキシ基である化合物 (V') (以下、化合物 (V')) と略記することがある)を、ハロゲン化剤あるいはスルホニル化剤と反応させることによって製造することができる。

該ハロゲン化剤としては、例えば塩化チオニル、三臭化リン等が用いられ、この場合、L、がハロゲン原子(例えば塩素、臭素など)で示される化合物

20 (V')を製造することができる。

化合物 (V'') とハロゲン化剤との反応は、通常反応に悪影響を及ぼさない溶媒中で行われる。反応に悪影響を及ぼさない溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、キシレン等の芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、デトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類;酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸 nープチル、酢酸 tertープチル等のエステル類などが挙げられる。また、過剰量のハロゲン化剤を溶媒として用いてもよい。

ハロゲン化剤の使用量は、化合物 (V'') 1 モルに対し、通常約1~約10 モルである。反応温度は、通常-20~100℃である。反応時間は、通常0. 5~24時間である。

該スルホニル化剤としては、例えば塩化メタンスルホニル、塩化ベンゼンスルホニル、塩化pートルエンスルホニル等が用いられ、この場合、L'が例えばメタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシ等である化合物 (V') を製造することができる。

5

10

15

20

られる。

化合物 (V'') とスルホニル化剤との反応は、通常反応に悪影響を及ぼさない溶媒中、塩基の存在下に行われる。反応に悪影響を及ぼさない溶媒としては、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン等のエーテル類;酢酸メチル、

スルホニル化剤の使用量は、化合物 (V'') 1モルに対し、通常約1~約10モルである。

酢酸エチル、酢酸n-ブチル、酢酸tert-ブチル等のエステル類などが挙げ

塩基としては、例えばトリエチルアミン、N-メチルモルホリンなどのアミン類; 炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸カリウム等のアルカリ金属塩などが挙げられる。塩基の使用量は、化合物 (V',')1 モルに対し、通常約1~約10モルである。反応温度は、通常-20~100である。反応時間は、通常0.5~24時間である。

化合物 (III'') は、前記した反応式 3 で示される方法に準じた方法に従って製造することもできる。

25 上記の各反応工程において、さらに所望により、公知の加水分解反応、脱保護 反応、アシル化反応、アルキル化反応、水素添加反応、酸化反応、還元反応、炭 素鎖延長反応、置換基交換反応を各々、単独あるいはその二つ以上を組み合わせ て行うことによっても化合物(I)を製造することができる。これらの反応は、

例えば実験化学講座、14巻、15巻(日本化学会編)等に記載された方法に準 じて行えばよい。

また、前記した各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ基、カルボ キシル基、ヒドロキシ基、メルカプト基を有する場合、これらの基にペプチド化 学などで一般的に用いられるような保護基が導入されたものであってもよく、反 応後に必要に応じて保護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。 アミノ基の保護基としては、例えば、ホルミル基:置換基をそれぞれ有してい てもよい、C₁₋₆アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、エチルカルボニ ルなど)、フェニルカルボニル基、C,__アルコキシーカルボニル基 (例えば、 10 メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル (Bo c) など)、アリルオキシカルボニル (Alloc) 基、フェニルオキシカルボ ニル基、フルオレニルメチルオキシカルボニル (Fmoc) 基、C₇₋₁₀アラル キルーカルボニル基 (例えば、ベンジルカルボニルなど)、 С 1-10 アラルキル オキシーカルボニル基 (例えば、ベンジルオキシカルボニル (Z) など)、C, -10アラルキル基(例えば、ベンジルなど)、トリチル基、フタロイル基、ジチ

アスクシノイル基またはN,N-ジメチルアミノメチレン基などが挙げられる。 ここで、置換基としては、例えばフェニル基、ハロゲン原子、C1-6アルキルー カルボニル基 (例えば、アセチル、エチルカルボニル、ブチルカルボニルなど)、 ハロゲン原子で置換されていてもよいC₁₋₈アルコキシ基 (例えば、メトキシ、

15

エトキシ、トリフルオロメトキシなど)、ニトロ基などが用いられ、置換基の数 20 は1ないし3個である。

カルボキシル基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよ い、C1-6アルキル基、アリル基、ベンジル基、フェニル基、トリチル基または トリアルキルシリル基などが挙げられる。ここで、置換基としては、例えばハロ ゲン原子、ホルミル基、C1-6アルキルーカルボニル基 (例えば、アセチル、エ 25 チルカルボニル、プチルカルボニルなど)、ハロゲン原子で置換されていてもよ いC₁₋₆アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシな 、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は1ないし3個である。

10

15

20

25

ヒドロキシ基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよい、 C_{1-6} アルキル基、 C_{7-20} アラルキル基(例えば、ベンジル、トリチルなど)、ホルミル基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、エチルカルボニルなど)、ベンゾイル基、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル基(例えば、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基またはトリアルキルシリル基(例えば、トリメチルシリル、tert-ブチルジメチルシリル、ジイソプロピルエチルシリルなど)などが挙げられる。ここで、置換基としては、例えば、ロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、フェニル基、 C_{7-10} アラルキル基(例えば、ベンジルなど)、 C_{1-6} アルコキシ基、ニトロ基などが用いられ、置換基の数は 1 ないし 4 個である。

メルカプト基の保護基としては、例えば、置換基をそれぞれ有していてもよい、 C_{1-6} アルキル基、 C_{7-20} アラルキル基(例えば、ベンジル、トリチルなど)などが挙げられる。ここで、置換基としては、例えばハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 D_{7-10} アラルキル基(例えば、ベンジルなど)、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、エチルカルボニルなど)、 C_{1-6} アルコキン基、 C_{1-6} アルキルーカルボニル基(例えば、アセチル、エチルカル

また、保護基の除去方法としては、それ自体公知またはそれに準じた方法が用いられるが、例えば酸、塩基、還元、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラプチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウムなどで処理する方法が用いられる。

このようにして得られる化合物(I)、その他の反応中間体およびその原料化合物は、反応混合物から自体公知の方法、例えば抽出、濃縮、中和、濾過、蒸留、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、分取用高速液体クロマトグラフィー(分取用HPLC)、中圧分取液体クロマトグラフィー(中圧分取して)等の手段を用いることによって、単離、精製することができる。

化合物 (I) の塩は、それ自体公知の手段に従い、例えば化合物 (I) が塩基性化合物である場合には無機酸または有機酸を加えることによって、あるいは化合物 (I) が酸性化合物である場合には有機塩基または無機塩基を加えることによって製造することができる。

化合物(I)に光学異性体が存在し得る場合、これら個々の光学異性体および それら混合物のいずれも当然本発明の範囲に包含されるものであり、所望により これらの異性体をそれ自体公知の手段に従い光学分割したり、個別に製造するこ ともできる。

- 5 化合物(I)が、コンフィギュレーショナル アイソマー(配置異性体)、ジアステレオマー、コンフォーマー等として存在する場合には、所望により、前記の分離、精製手段によりそれぞれを単離することができる。また、化合物(I)がラセミ体である場合には、通常の光学分割手段によりS体およびR体に分離することができる。
- 10 化合物 (I) に立体異性体が存在する場合には、この異性体が単独の場合およびそれらの混合物の場合も本発明に含まれる。

また、化合物(I)は、水和物または非水和物であってもよい。

化合物 (I) は同位元素 (例: ³H、¹⁴C、³⁵S) 等で標識されていてもよい。

- 15 化合物(I) およびそのプロドラッグ(以下、本発明の化合物と略記する場合がある)は、GPR40受容体機能調節作用(GPR40受容体アゴニスト活性およびGPR40受容体アンタゴニスト活性)、特にGPR40受容体アゴニスト活性を有しており、また毒性が低く、かつ副作用(例:急性毒性、慢性毒性、遺伝毒性、生殖毒性、心毒性、薬物相互作用、癌原性)も少ないため、安全なGPR40受容体機能調節剤、好ましくはGPR40作動剤として有用である。
 - 本発明の化合物を含有してなる医薬は、哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ウシ、ヒツジ、サル、ヒト等)に対して、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しているので、GPR40受容体が関与する生理機能の調節剤またはGPR40受容体が関与する病態または疾患の予防・治療剤として有用である。

具体的には、本発明の化合物を含有してなる医薬は、インスリン分泌調節剤 (好ましくはインスリン分泌促進剤)、血糖低下剤、膵β細胞保護剤として有用 である。

25

15

さらに、本発明の化合物を含有してなる医薬は、例えば、糖尿病、耐糖能異常、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病性神経障害、糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、黄斑浮腫、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症、動脈硬化、血栓性疾患、消化不良、記憶学習障害、うつ病、躁鬱病、精神分裂病、注意欠陥多動障害、視覚障害、食欲調節障害(例、過食症)、肥満、低血糖症、高血圧、浮腫、インスリン抵抗性、不安定糖尿病、脂肪萎縮、インスリンアレルギー、インスリノーマ、脂肪毒性、膵疲弊、高インスリン血症、癌(例、乳癌)、メタボリックシンドローム、免疫系疾患(例、免疫不全)、炎症性疾患(例、腸炎、関節炎、アレルギー)、多発性硬化症、急性腎不全などの疾患;特に、糖尿病、耐糖能異常、ケトーシス、アシドーシス、糖尿病性神経障害、糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、黄斑浮腫、高脂血症、性機能障害、皮膚疾患、関節症、骨減少症、動脈硬化、血栓性疾患、消化不良、記憶学習障害などの疾患に対する予防・治療剤として有用である。ここで、糖尿病には、1型糖尿病、2型糖尿病および妊娠糖尿病が含まれる。また、高脂血症には、高トリグリセリド血症、高コレステロール血症、低HDL血症、食後高脂血症などが含まれる。

糖尿病の判定基準については、1999年に日本糖尿病学会から新たな判定基準が報告されている。

この報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース 濃度)が126mg/dl以上、75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGT T)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上、随時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上のいずれかを示す状態である。また、上記糖尿病に該当せず、かつ、「空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が110mg/dl未満または75g経口ブドウ糖負荷試験(75gOGTT)2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/dl未満を示す状態」(正常型)でない状態を、「境界型」と呼ぶ。

また、糖尿病の判定基準については、1997年にADA(米国糖尿病学会)から、1998年にWHOから、新たな判定基準が報告されている。

これらの報告によれば、糖尿病とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が126mg/dl以上であり、かつ、75g経ロブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が200mg/dl以上を示す状態である。

- また、上記報告によれば、耐糖能異常とは、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が126mg/d1未満であり、かつ、75g経口ブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/d1以上200mg/d1未満を示す状態である。さらに、ADAの報告によれば、空腹時血糖値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が110mg/d1以上126mg
 /d1未満の状態をIFG(Impaired Fasting Glucose)と呼ぶ。一方、WHOの報告によれば、該IFG(Impaired Fasting Glucose)のうち、75g経口ブドウ糖負荷試験2時間値(静脈血漿におけるグルコース濃度)が140mg/d1未満である状態をIFG(Impaired Fasting Glycemia)と呼ぶ。
- 15 耐糖能異常、IFG (Impaired Fasting Glucose) およびIFG (Impaired Fasting Glycemia) の予防・治療剤としても用いられる。さらに、本発明の化合物は、境界型、耐糖能異常、IFG (Impaired Fasting Glucose) またはIFG (Impaired Fasting Glycemia) から糖尿病への進展を防止することもできる。

本発明の化合物は、上記した新たな判定基準により決定される糖尿病、境界型、

20 本発明の化合物は、優れたインスリン分泌促進作用を有するため、インスリン 分泌不全型糖尿病患者に対して、インスリン分泌不全型糖尿病の治療剤として好 適に用いられる。

本発明の化合物は、スルホニルウレア 2 次無効糖尿病治療剤としても有用であり、スルホニルウレア化合物や速効性インスリン分泌促進薬ではインスリン分泌 効果が得られず、したがって十分な血糖低下効果が得られない糖尿病患者においても、優れたインスリン分泌効果および血糖低下効果を奏する。

ここで、スルホニルウレア化合物としては、スルホニルウレア骨格を有する化 合物またはその誘導体、例えばトルプタミド、グリベンクラミド、グリクラジド、

10

15

20

クロルプロパミド、トラザミド、アセトヘキサミド、グリクロピラミド、グリメ ピリド、グリピザイド、グリブゾールなどが挙げられる。

また、速効性インスリン分泌促進薬としては、スルホニルウレア骨格を有さないが、スルホニルウレア化合物と同様に膵β細胞からのインスリン分泌を促進する化合物、例えばレパグリニド、セナグリニド、ナテグリニド、ミチグリニドまたはそのカルシウム塩水和物などのグリニド系化合物などが挙げられる。

本発明の化合物を含有してなる医薬は、毒性が低く、医薬製剤の製造法として 一般的に用いられている自体公知の手段に従って、本発明の化合物をそのままあ るいは薬理学的に許容される担体と混合して医薬製剤とした後に、経口的または 非経口的(例:局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

前記医薬製剤の剤形としては、例えば、錠剤(舌下錠、口腔内崩壊錠を含む)、 カプセル剤(ソフトカプセル、マイクロカプセルを含む)、顆粒剤、散剤、トロ ーチ剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤などの経口剤;および注射剤(例:皮下注射 剤、静脈内注射剤、筋肉内注射剤、腹腔内注射剤、点滴剤)、外用剤(例:経皮 製剤、軟膏剤)、坐剤(例:直腸坐剤、膣坐剤)、ペレット、経鼻剤、経肺剤 (吸入剤)、点眼剤等の非経口剤が挙げられる。

これらの製剤は、速放性製剤または徐放性製剤などの放出制御製剤 (例:徐放性マイクロカプセル) であってもよい。

本発明の化合物の医薬製剤中の含有量は、製剤全体の約0.01ないし約100重量%である。本発明の化合物の投与量は、投与対象、投与ルート、疾患、症状等により異なるが、例えば成人の糖尿病患者(体重約60kg)に経口投与する場合、1日当たり、約0.01ないし約30mg/kg体重、好ましくは約0.1ないし約20mg/kg体重を、更に好ましくは約1ないし約20mg/kg体重である。この量をを1日1ないし数回に分けて投与すればよい。

25 前記した薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機 あるいは無機担体物質が挙げられ、例えば固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結 合剤および崩壊剤、あるいは液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等 張化剤、緩衝剤および無痛化剤等が挙げられる。更に必要に応じ、防腐剤、抗酸 化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤等の添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸等が挙げられる。

滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、 タルク、コロイドシリカ等が挙げられる。

結合剤としては、例えば結晶セルロース、白糖、Dーマンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウム等が挙げられる。

崩壊剤としては、例えばデンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシ 10 メチルセルロースカルシウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、L-ヒド ロキシプロピルセルロース等が挙げられる。

溶剤としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油、オリーブ油等が挙げられる。

溶解補助剤としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 15 D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム等が 挙げられる。

懸濁化剤としては、例えばステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン等の界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシブロピルセルロース等の親水性高分子等が挙げられる。

等張化剤としては、例えばプドウ糖、 D-ソルピトール、塩化ナトリウム、 25 グリセリン、D-マンニトール等が挙げられる。

緩衝剤としては、例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩等の緩衝液等が挙げられる。

無痛化剤としては、例えばベンジルアルコール等が挙げられる。

PCT/JP2005/004872

15

20

防腐剤としては、例えばパラヒドロキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸等が挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビン酸、αートコフェロール等 が挙げられる。

着色剤としては、例えば水溶性食用タール色素(例:食用赤色2号および3号、食用黄色4号および5号、食用青色1号および2号などの食用色素)、水不溶性レーキ色素(例:前記水溶性食用タール色素のアルミニウム塩)、天然色素(例:β-カロチン、クロロフィル、ベンガラ)等が挙げられる。

10 甘味剤としては、例えばサッカリンナトリウム、グリチルリチン酸二カリウム、 アスパルテーム、ステビア等が挙げられる。

本発明の化合物は、糖尿病治療剤、糖尿病性合併症治療剤、高脂血症治療剤、 降圧剤、抗肥満剤、利尿剤、化学療法剤、免疫療法剤、抗炎症薬、抗血栓剤、骨 粗鬆症治療剤、ビタミン薬、抗痴呆薬、頻尿・尿失禁治療薬、排尿困難治療剤な どの薬剤(以下、薬物Xと略記する場合がある)と組み合わせて用いることがで きる。

上記糖尿病治療剤としては、インスリン製剤(例:ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン製剤;大腸菌、イーストを用い、遺伝子工学的に合成したヒトインスリン製剤;インスリン亜鉛;プロタミンインスリン亜鉛;インスリンのフラグメントまたは誘導体(例:INS-1等)、経口インスリン製剤など)、インスリン感受性増強剤(例:ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、レグリキサン(Reglixane)(JTT-501)、ネトグリタゾン (Netoglitazone)(MCC-55)、GI-262570、FK-614、リボグリタゾン

(Rivoglitazone)(CS-011)、ムラグリタザール(Muraglitazar)(BMS-298585)、W099/58510に記載の化合物(例えば(E)-4-[4-(5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリルメトキシ)ベンジルオキシイミノ]-4-フェニル酪酸)、W001/38325に記載の化合物、テサグリタザール(Tesaglitazar)(AZ-242)、BM-13-1258、LM-4156、MBX-102、LY-519818、MX-6054、LY-510929、バラグリ

タゾン(Balaglitazone) (NN-2344)、T-131 またはその塩、THR-0921) 、αーグルコシダーゼ阻害剤 (例:ボグリボース、アカルボース、ミグリトール、エミグリテート等)、ビグアナイド剤 (例:フェンホルミン、メトホルミン、ブホルミンまたはそれらの塩 (例:塩酸塩、フマール酸塩、コハク酸塩)等)、インスリン分泌促進剤 [スルホニルウレア剤 (例:トルブタミド、グリベンクラミド、グリクラジド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリメピリド等)、レパグリニド、セナグリニド、ミチグリニドまたはそのカルシウム塩水和物、ナテグリニド等]、GLP-1受容体アゴニスト [例:GLP-1、GLP-1MR剤、NN-2211、AC-2993 (exendin-4)、BIM-51077、

- Aib (8, 35) hGLP-1 (7, 37) NH₂、CJC-1131 等]、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻 害剤(例: NVP-DPP-278、PT-100、P32/98、P93/01、 NVP-DPP-728、LAF237、TS-021 等)、β3アゴニスト(例: CL-31624 3、SR-58611-A、UL-TG-307、AJ-9677、AZ401 40等)、アミリンアゴニスト(例:プラムリンチド等)、ホスホチロシンホス
- 15 ファターゼ阻害剤(例:バナジン酸ナトリウム等)、糖新生阻害剤(例:グリコーゲンホスホリラーゼ阻害剤、グルコース-6-ホスファターゼ阻害剤、グルカゴン拮抗剤等)、SGLT (sodium-glucose cotransporter)阻害剤(例:T-1095等)、11β-ヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬(例:BVT-3498等)、アディポネクチンまたはその作動薬、IKK阻害薬(例:
- 20 AS-2868 等)、レプチン抵抗性改善薬、ソマトスタチン受容体作動薬 (W001/25228、W003/42204、W098/44921、W098/45285、W099/22735 に記載の 化合物等)、グルコキナーゼ活性化薬(例:Ro-28-1675)等が挙げられる。

糖尿病性合併症治療剤としては、アルドース還元酵素阻害剤(例:トルレスタット、エパルレスタット、ゼナレスタット、ソポルレスタット、フィダレスタッ25 ト(SNK-860)、AS-3201、ミナルレスタット(ARI-509)、CT-112等)、神経栄養因子およびその増加薬(例:NGF、NT-3、BDNF、W001/14372に記載のニューロトロフィン産生・分泌促進剤(例えば4-(4-クロロフェニル)-2-(2-メチル-1-イミダゾリル)-5-[3-(2-メチルフェノキシ)プロピル]オキサゾールなど)等)、プロテインキナーゼC(PKC)阻害

5

20

薬(例:ルボキシスタウリン メシレート(ruboxistaurin mesylate; LY-333531)等)、AGE阻害剤(例:ALT-945、ピマゲジン、ピラトキサチン、N-フェナシルチアゾリウムブロミド(ALT-766)、EXO-226、ALT-711、ピリドリン (Pyridorin)、ピリドキサミン等)、活性酸素消去薬(例:チオクト酸等)、脳血管拡張剤(例:チアプリド等)、ソマトスタチン受容体作動薬(BIM23190)、アポトーシスシグナルレギュレーティングキナーゼ-1 (ASK-1) 阻害薬等が挙げられる。

高脂血症治療剤としては、HMG-CoA還元酵素阻害剤(例:プラバスタチン、シンバスタチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、ピタバスタチン、ロスバスタチンまたはそれらの塩(例:ナトリウム塩、カルシウム塩等)等)、スクアレン合成酵素阻害剤(例:W097/10224に記載の化合物、例えばN-[[(3R,5S)-1-(3-アセトキシ-2,2-ジメチルプロピル)-7-クロロ-5-(2,3-ジメトキシフェニル)-2-オキソ-1,2,3,5-テトラヒドロ-4,1-ベンゾオキサゼピン-3-イル]アセチル]ピペリジン-4-酢酸など)、フィブラート系化合物(例:ベザフィブラート、クロフィブラート、シムフィブラート、クリノフィブラート等)、抗酸化剤(例:リポ酸、プロブコール)等が挙げられる。

降圧剤としては、アンジオテンシン変換酵素阻害剤(例:カプトプリル、エナラプリル、デラプリル等)、アンジオテンシン II 受容体拮抗剤(例:ロサルタン、カンデサルタン シレキセチル、エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、オルメサルタン メドキソミル、タソサルタン、1-[[2'-(2,5-ジヒドロ-5-オキソ-4H-1,2,4-オキサジアゾール-3-イル)ビフェニル-4-イル]メチル]-2-エトキシ-1H-ベンズイミダゾール-7-カルボン酸等)、カルシウム拮抗剤(例:マニジピン、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピン等)、クロニジン等が挙げられる。

25 抗肥満剤としては、例えば中枢性抗肥満薬(例:デキスフェンフルアミン、フェンフルラミン、フェンテルミン、シブトラミン、アンフェプラモン、デキサンフェタミン、マジンドール、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス;MCH 受容体拮抗薬(例:SB-568849;SNAP-7941;W001/82925 およびW001/87834 に記載の化合物等);ニューロペプチド Y 拮抗薬(例:CP-422935

等);カンナビノイド受容体拮抗薬(例: SR-141716、SR-147778等);グレリン拮抗薬;11βーヒドロキシステロイドデヒドロゲナーゼ阻害薬(例: BVT-3498 等)、膵リパーゼ阻害薬(例: オルリスタット、ATL-962等)、β3アゴニスト(例: CL-316243、SR-58611-A、UL-TG-307、AJ-9677、AZ40140等)、ペプチド性食欲抑制薬(例:レプチン、CNTF(毛様体神経栄養因子)等)、コレシストキニンアゴニスト(例: リンチトリプト、FPL-15849等)、摂食抑制薬(例: P-57等)等が挙げられる。

5

利尿剤としては、例えばキサンチン誘導体(例:サリチル酸ナトリウムテオプ
10 ロミン、サリチル酸カルシウムテオプロミン等)、チアジド系製剤(例:エチア
ジド、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒ
ドロフルメチアジド、ベンジルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、ポリチ
アジド、メチクロチアジド等)、抗アルドステロン製剤(例:スピロノラクトン、トリアムテレン等)、炭酸脱水酵素阻害剤(例:アセタゾラミド等)、クロルベ
15 ンゼンスルホンアミド系製剤(例:クロルタリドン、メフルシド、インダパミド
等)、アプセミド、イソソルビド、エタクリン酸、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド等が挙げられる。

化学療法剤としては、例えばアルキル化剤(例:サイクロフォスファミド、イフォスファミド等)、代謝拮抗剤(例:メソトレキセート、5ーフルオロウラシルおよびその誘導体等)、抗癌性抗生物質(例:マイトマイシン、アドリアマイシン等)、植物由来抗癌剤(例:ピンクリスチン、ピンデシン、タキソール等)、シスプラチン、カルボプラチン、エトポシドなどが挙げられる。なかでも5ーフルオロウラシル誘導体であるフルツロンあるいはネオフルツロンなどが好ましい。

免疫療法剤としては、例えば微生物または細菌成分(例:ムラミルジペプチド 25 誘導体、ピシバニール等)、免疫増強活性のある多糖類(例:レンチナン、シゾフィラン、クレスチン等)、遺伝子工学的手法で得られるサイトカイン(例:インターフェロン、インターロイキン(IL)等)、コロニー刺激因子(例:顆粒球コロニー刺激因子、エリスロポエチン等)などが挙げられ、なかでもIL-1、IL-2、IL-12などのインダーロイキンが好ましい。

5

10

抗炎症薬としては、例えばアスピリン、アセトアミノフェン、インドメタシン などの非ステロイド抗炎症薬等が挙げられる。

抗血栓剤としては、例えばヘパリン(例:ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ダルテパリンナトリウム(dalteparin sodium)など)、ワルファリン (例:ワルファリンカリウムなど)、抗トロンビン薬(例:アルガトロバン(aragatroban)など)、血栓溶解薬(例:ウロキナーゼ(urokinase)、チソキナーゼ(tisokinase)、アルテプラーゼ(alteplase)、ナテプラーゼ(nateplase)、モンテプラーゼ(monteplase)、パミテプラーゼ(pamiteplase)など)、血小板凝集抑制薬(例:塩酸チクロピジン(ticlopidine hydrochloride)、シロスタゾール(cilostazol)、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム(beraprost sodium)、塩酸サルポグレラート(sarpogrelate hydrochloride)など)などが挙げられる。

骨粗鬆症治療剤としては、例えばアルファカルシドール(alfacalcidol)、カルシトリオール(calcitriol)、エルカトニン(elcatonin)、サケカルシト ニン(calcitonin salmon)、エストリオール(estriol)、イプリフラボン(ipriflavone)、リセドロン酸ニナトリウム(risedronate disodium)、パミドロン酸ニナトリウム(pamidronate disodium)、アレンドロン酸ナトリウム水和物(alendronate sodium hydrate)、インカドロン酸ニナトリウム(incadronate disodium)等が挙げられる。

20 ビタミン薬としては、例えばビタミンB₁、ビタミンB₁₂等が挙げられる。 抗痴呆薬としては、例えばタクリン (tacrine)、ドネペジル (donepezil)、 リバスチグミン (rivastigmine)、ガランタミン (galanthamine) 等が挙げられる。

頻尿・尿失禁治療薬としては、例えば塩酸フラボキサート(flavoxate

25 hydrochloride)、塩酸オキシブチニン(oxybutynin hydrochloride)、塩酸
プロピベリン(propiverine hydrochloride)等が挙げられる。

排尿困難治療剤としては、アセチルコリンエステラーゼ阻害薬(例:ジスチグミン)等が挙げられる。

さらに、動物モデルや臨床で悪液質改善作用が認められている薬剤、すなわち、シクロオキシゲナーゼ阻害剤(例:インドメタシン等)、プロゲステロン誘導体(例:メゲステロールアセテート)、糖質ステロイド(例:デキサメサゾン等)、メトクロプラミド系薬剤、テトラヒドロカンナビノール系薬剤、脂肪代謝改善剤(例:エイコサペンタエン酸等)、成長ホルモン、IGF-1、あるいは悪液質を誘導する因子であるTNF-α、LIF、IL-6、オンコスタチンMに対する抗体なども本発明の化合物と併用することができる。

5

さらに、糖化阻害剤(例: ALT-711 等)、神経再生促進薬(例: Y-128、VX853、prosaptide 等)、抗うつ薬(例: デシプラミン、アミトリプチリン、イミプラミ
10 ン)、抗てんかん薬 (例: ラモトリジン、トリレプタル (Trileptal) 、ケプラ
(Keppra) 、ゾネグラン (Zonegran) 、プレギャバリン (Pregabalin) 、ハーコセライド (Harkoseride) 、カルバマゼピン) 、抗不整脈薬 (例:メキシレチン)、アセチルコリン受容体リガンド(例: ABT-594)、エンドセリン受容体拮抗薬 (例: ABT-627) 、モノアミン取り込み阻害薬(例:トラマドル)、麻薬性鎮痛薬 (例: モルヒネ)、GABA 受容体作動薬 (例: ギャバペンチン、ギャバペンチン MR剤)、 α2 受容体作動薬 (例: クロニジン)、局所鎮痛薬 (例: カプサイシン)、抗不安薬 (例: ベンゾチアゼピン)、ホスホジエステラーゼ阻害薬 (例: シルデナフィル)、ドーパミン受容体作動薬 (例: アポモルフィン) なども本発明の化合物と併用することができる。

- 20 上記薬物 X は、2種以上を適宜の割合で組み合せて用いてもよい。 本発明の化合物と薬物 X とを組み合わせることにより、
 - (1) 本発明の化合物または薬物Xを単独で投与する場合に比べて、本発明の化合物および/または薬物Xの投与量を低減することができる、
- (2) 本発明の化合物と作用機序が異なる薬物Xを選択することにより、治療期 25 間を長く設定することができる、
 - (3) 本発明の化合物と作用機序が異なる薬物Xを選択することにより、治療効果の持続を図ることができる、
 - (4) 本発明の化合物と薬物 X とを併用することにより、相乗効果が得られる、などの優れた効果を得ることができる。

10

15

20

本発明の化合物と薬物Xを組み合わせて使用する際、本発明の化合物と薬物X の投与時期は限定されず、本発明の化合物と薬物Xとを、投与対象に対し、同時 に投与してもよいし、時間差をおいて投与してもよい。薬物Xの投与量は、臨床 上用いられている投与量に準ずればよく、投与対象、投与ルート、疾患、組み合 わせ等により適宜選択することができる。

また、本発明の化合物と薬物Xの投与形態は、特に限定されず、投与時に、本発明の化合物と薬物Xとが組み合わされていればよい。このような投与形態としては、例えば、(1)本発明の化合物と薬物Xとを同時に製剤化して得られる単一の製剤の投与、(2)本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での同時投与、(3)本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の同一投与経路での時間差をおいての投与、(4)本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での同時投与、(5)本発明の化合物と薬物Xとを別々に製剤化して得られる2種の製剤の異なる投与経路での時間差をおいての投与(例えば、本発明の化合物;薬物Xの順序での投与、あるいは逆の順序での投与)などが挙げられる。

実施例

本発明は、更に以下の参考例、実施例、製剤例および実験例によって詳しく説明されるが、これらの例は単なる実施であって、本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は通常約 10 ℃ ないし約 35 ℃ を示す。% は、収率は mol/mol% を、クロマトグラフィーで用いられる溶媒は体積% を、その他は重量% を示す。プロトン NMR スペクトルで、OH や NH プロトン等ブロードで確認できないものについてはデータに記載していない。

25 その他の本文中で用いられている略号は下記の意味を示す。

- s: シングレット (singlet)
- d: ダプレット (doublet)
- t: トリプレット(triplet)
- q: クァルテット (quartet)

m: マルチプレット (multiplet)

br: プロード (broad)

J: カップリング定数 (coupling constant)

Hz: ヘルツ (Hertz)

5 CDC1。: 重クロロホルム

DMSO-d_a: 重ジメチルスルホキシド

¹H NMR: プロトン核磁気共鳴

以下の参考例および実施例において、マススペクトル (MS) および核磁気共鳴スペクトル (NMR) は以下の条件により測定した。

MS 測定機器:ウォーターズ社 ZMD、ウォーターズ社 ZQ2000 またはマイクロマス社 プラットフォーム II イオン化法:電子衝撃イオン化法 (Electron Spray Ionization: ESI)、または大気圧化学イオン化法 (Atmospheric Pressure Chemical Ionization: APCI)。特記なき場合、ESIを用いた。NMR 測定機器:バリアン社 Varian Gemini 200 (200 MHz)、Varian Gemini 300 (300 MHz)、ブルカー・バイオスピン社 AVANCE 300。

また、参考例および実施例における分取 HPLC による精製は以下の条件により行った。

分取 HPLC 機器: ギルソン社ハイスループット精製システム カラム: YMC Combiprep ODS-A S-5 μm, 20 X 50 mm

20 溶媒:A液: 0.1% トリフルオロ酢酸 含有水、

B被: 0.1% トリフルオロ酢酸 含有アセトニトリル グラジエントサイクル A: 0.00 分(A 液/B 液=90/10), 1.20 分(A 液/B 液=90/10), 4.75 分(A 液/B 液=0/100), 7.30 分(A 液/B 液=0/100), 7.40 分(A 液/B 液=90/10), 7.50 分(A 液/B 液=90/10).

25 グラジエントサイクル B: 0.00 分(A 液/B 液=95/5), 1.00 分(A 液/B 液=95/5), 5.20 分(A 液/B 液=5/95), 6.40 分(A 液/B 液=5/95), 6.50 分(A 液/B 液=95/5), 6.60 分(A 液/B 液=95/5).

流速: 25 m1/min、検出法: UV 220 nm

5

10

20

25

本明細書中、融点 (mp) は、例えば、微量融点測定器 (Buchi、B-545型) 等を用いて測定される融点を意味する。

一般に、融点は、測定機器、測定条件などによって変動する場合がある。本明 細書中の結晶は、通常の誤差範囲内であれば、本明細書に記載の融点と異なる値 を示す結晶であってもよい。

参考例1 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチル

氷冷下、塩化チオニル (15 mL、206 mmol) をメタノール (60 mL) に滴下し、10 分間攪拌した。反応液に 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸 (10.1 g、61.1 mmol) を加え、室温で 18 時間攪拌した。溶媒および過剰の塩化チオニルを減圧留去した後、水および飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をヘキサンで洗浄することにより、表題化合物(10.9 g、収率 99%) を淡茶色プリズム晶として得た。

15 MS m/z 180 $(MH^{+})_{o}$

参考例2 2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

3-ブロモベンズアルデヒド (18.5 g、100 mmol)、2,6-ジメチルフェニルボロン酸 (21.0 g、140 mmol)を 1 M 炭酸ナトリウム水溶液 (200 mL)、エタノール (100 mL) およびトルエン (200 mL) の混液に溶解させ、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) (5.78 g、5.00 mmol)を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、80 ℃ で 20 時間攪拌した。反応液を冷却後、水を加えて酢酸エチルで希釈し、不溶物をセライト濾過した。濾液の有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~10% 酢酸エチル

/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (20.4 g、収率 97%) を無色油状物として 得た。

MS m/z 211 (MH⁺)

参考例3 3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン 5 酸メチル

3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチル (2.69 g、15.0 mmol) のピリジン (20 mL) 溶液に 2-ニトロベンゼンスルホニルクロリド (3.99 g、18.0 mmol) を少量ずつ加え、室温で 45 時間攪拌した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣 に水と酢酸エチルを加えて 80 ℃で 15 分間加熱攪拌し、セライト濾過した。 有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。 残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30%~60% 酢酸エチルノヘキサン) で精製し、表題化合物 (3.39 g、収率 62%) を黄色プリズム晶として得た。 MS m/z 365 (MH¹)。

15 参考例 4 4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]安息香酸メチル

2-フェニルインドール (4.2 g、21.7 mmol) および水素化ナトリウム (60% 油性、0.96 g、24 mmol) のテトラヒドロフラン (90 mL) および N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液を氷冷下 20 分間攪拌した。反応液に 4-プロモメ チル安息香酸メチル (5.0 g、21.8 mmol) を加え、室温で 18 時間攪拌した。反応液にクエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残

5

査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:10~1:5~1:2) に付し、表題化合物 (2.8 g、収率 38%) を淡黄色油状物として得た。
MS m/z 342 (MH⁺)。

参考例 5 【4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル] フェニル} メタノール

4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]安息香酸メチル (2.8 g、8.20 mmol) を無水テトラヒドロフラン (100 mL) に溶解し、氷冷した。この溶液に 1.5 mol/L 水素化ジイソブチルアルミニウムのトルエン溶液 (13.5 mL、10 20.3 mmol) を滴下した。この溶液を氷冷下で 4 時間攪拌した後、反応液にクエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、塩化ナトリウム水溶液で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:4~1:2) に付し、表題化合物 (2.25 g、収率 88%) を無色油状物として得た。

15 MS m/z 314 (MH⁺)_a

参考例 6 3-(4-{[4-(クロロメチル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル
20 (2.78 g、7.63 mmol)、4-クロロメチルベンジルアルコール (1.21 g、7.70 mmol) およびトリフェニルホスフィン (3.93 g、15.4 mmol) のトルエン (150 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、

6.98 mL、15.4 mmo1) を加え、室温まで昇温して 72 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/へキサン) で精製し、得られた残渣にヘキサンー酢酸エチルを加え、生じた不溶物を濾別し、濾液を濃縮して、表題化合物 (3.65 g、収率 95%) を赤色油状物として得た。

MS m/z 503 (MH⁺)

参考例 7 4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル} 安息香酸メチル

10 4-フェニル-N-(2-フェニルエチル)-1,3-チアゾール-2-アミン (4.63 g、 16.5 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (50 mL) 溶液に水素化ナトリウム (60% 油性、990 mg、24.8 mmol) を加えて 30 分間撹拌した後、4-(プロモメチル)安息香酸メチル (4.54 g、19.8 mmol) を加えた。混合物を室温で 2 時間撹拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水洗した後、減 圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (3:39 g、収率 48%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 3.00(2H, t, J=7.8Hz), 3.69(2H, t, J=7.8Hz), 3.90(3H, s), 4.71(2H, s), 6.76(1H, s), 7.18-7.41(10H, m), 7.86-

20 7.88(2H, m), 7.98-8.00(2H, m).

参考例 8 (4-{[(2-フェニルエチル) (4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル) アミノ]メチル} フェニル) メタノール

参考例 5 と同様にして、4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}安息香酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 81%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.99(2H, t, J=8.1Hz), 3.68(2H, t, J=8.1Hz), 4.65-5 4.69(4H, m), 6.74(1H, s), 7.19-7.41(12H, m), 7.87-7.90(2H, m)。 参考例 9 4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル} 安息香酸メチル

参考例 7 と同様にして、4-フェニル-N-プロピル-1, 3-チアゾール-2-アミンか 10 ら表題化合物を無色油状物として得た。収率 75%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.93(3H, t, J=7.7Hz), 1.64-1.74(2H, m), 3.40(2H, t, J=7.7Hz), 3.91(3H, s), 4.85(2H, s), 6.72(1H, s), 7.23-7.42(5H, m), 7.82-7.85(2H, m), 7.99-8.01(2H, m),

参考例10 (4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メ

15 チル}フェニル)メタノール

参考例 5 と同様にして、4-{[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}安息香酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 67%。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.93(3H, t, J=7.4Hz), 1.62(1H, t, J=5.8Hz), 1.64-1.74(2H, m), 3.40(2H, t, J=7.7Hz), 4.69(2H, d, J=5.8Hz), 4.79(2H, s), 6.70(1H, s), 7.24-7.39(7H, m), 7.84-7.87(2H, m).

参考例11 3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンズアルデヒド

参考例2と同様にして、1-プロモ-2-メチルナフタレンおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 65%。
MS m/z 247 (MH⁺)。

5 参考例12 [3-(2-メチル-1-ナフチル)フェニル]メタノール

3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンズアルデヒド (2.39 g、9.70 mmol) を 1,2-ジメトキシエタン (10 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) の混液に溶解させ、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウム (0.189 g、5.00 mmol) を加えた後、同温で 3 時間撹拌した。反応液に希塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した 抽出

同温で 3 時間撹拌した。反応液に希塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (1.96 g、収率 81%) を無色粘稠性油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.66(1H, t, J=5.9Hz), 2.03(6H, s), 4.74(2H, d,

15 J=5.9Hz), 7.07-7.19(5H, m), 7.35(1H, d, J=7.5Hz), 7.43(1H, t, J=7.5Hz),

参考例13 4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

4-プロモ-3,5-ジメチルフェノール (10.3 g、51.0 mmol)および (3-ホルミ
20 ルフェニル)ボロン酸 (7.67 g、51.2 mmol) を 1 M 炭酸ナトリウム水溶液
(150 mL)、エタノール (50 mL) およびトルエン (150 mL) の混液に溶解させ、

5

10

アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) (2.95 g、2.55 mmol) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、80 ℃ で 24 時間攪拌した。反応液を冷却後、水を加えて酢酸エチルで希釈し、不溶物をセライト濾過した。濾液の有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (9.53 g、収率 83%) を淡黄色結晶として得た。

MS m/z 227 (MH⁺).

参考例14 4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (2.26 g、10.0 mmol) およびベンジルブロミド (3.42 g、20.0 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に炭酸カリウム (2.76 g、20.0 mmol) を加え、

15 70 ℃ で 2 時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~10% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (2.90 g、収率 92%) を無色油状物として得た。 MS m/z 317 (MH⁺)。

20 参考例 1 5 [4'-(ベンジルオキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノ ール

参考例12と同様にして、4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 95%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.65(1H, t, J=5.9Hz), 2.01(6H, s), 4.73(2H, d, J=5.9Hz), 5.07(2H, s), 6.75(2H, s), 7.07(1H, d, J=7.3Hz), 7.13(1H, s), 7.30-7.48(7H, m).

参考例16 4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カル 5 バルデヒド

参考例14と同様にして、4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよびシクロプロピルメチルプロミドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 78%。

10 MS m/z 281 (MH⁺)

参考例 1 7 [4'-(シクロプロピルメトキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノール

参考例12と同様にして、4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビ

7エニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 98%。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 0.32-0.39(2H, m), 0.62-0.69(2H, m), 1.22-1.36(1H, m), 1.66(1H, t, J=5.9Hz), 2.00(6H, s), 3.81(2H, d, J=7.0Hz), 4.73(2H, d, J=5.9Hz), 6.67(2 H, s), 7.04-7.09(1H, m), 7.11-7.14(1H, m), 7.31-7.36(1H, m), 7.40(1H, t, J=7.5Hz)。

20 参考例18 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバル デヒド

4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (8.52 g、37.7 mmol) および 2-クロロエチル エチル エーテル (6.15 g、56.6 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (40 mL) 溶液に炭酸カリウム (6.25 g、45.2 mmol) およびヨウ化カリウム (1.25 g、7.54 mmol) を加え、80 ℃ で 18 時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~25% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (10.0 g、収率 89%) を無色油状物として得た。

10 参考例19 [4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メ タノール

4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (2.39 g、9.70 mmo1)を 1,2-ジメトキシエタン (20 mL)およびテトラヒドロフラン (20 mL)の混液に溶解させ、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウム (0.227 g、6.00 mmo1)を加えた後、同温で 3 時間撹拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~50%酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (3.55 g、収率 98%)を無色結晶として得た。

MS m/z 301 (MH⁺).

15

20

参考例20 (2E)-3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)アクリル酸エチル

4-プロモ-3-フルオロアニリン (13.3 g、70.0 mmol)、アクリル酸エチル
25 (9.48 mL、87.5 mmol) およびトリス(2-メチルフェニル)ホスフィン (8.52 g、
28.0 mmol) を N,N-ジイソプロピルエチルアミン (50 mL) および N,N-ジメチ

ルホルムアミド (50 mL) に溶解させ、酢酸パラジウム(II) (0.786 g、3.50 mmol) を加えて、アルゴン雰囲気下、110 ℃ で 5 時間攪拌した。反応液を冷却後、溶媒を減圧留去した。残渣に水および酢酸エチルを加え、不溶物をセライト濾過により除去した。濾液の有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (14.0 g、収率 96%) を得た。その一部を再結晶して黄色プリズム晶として得た。

MS m/z 210 (MH⁺)

参考例21 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

10

15

11.

(2E)-3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)アクリル酸エチル (12.4 g、59.3 mmol)をエタノール (120 mL) に溶解させ、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、4.0 g)を加えて水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 12 時間攪拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~50% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (9.89 g、収率79%)を淡茶色油状物として得た。

MS m/z 212 (MH⁺)

参考例 2 2 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ} フェ ニル) プロパン酸エチル

20

10,000

3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (9.89 g、46.8 mmol) のピリジン (70 mL) 溶液に 2-コトロベンゼンスルホニルクロリド (11.4 g、51.5 mmol) を少量ずつ加え、室温で 70 時間攪拌した。溶媒を減圧濃縮し、得られた残渣に水と酢酸エチルを加えて 80 ℃で 15 分間加熱攪拌し、セライト

濾過した。濾液の有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~50% 酢酸エ チル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (14.2 g、収率 76%) を淡黄色プリズ ム晶として得た。

5 MS m/z 397 (MH $^{+}$).

10

15

参考例 2 3 3-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール

氷冷下、水素化ナトリウム (60% 油性、0.48 g、12.0 mmol) を 3-ブロモ-2-フェニル-1H-インドール (2.72 g、10.0 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に少量ずつ加え、窒素雰囲気下、同温で 30 分間攪拌した。反応液に 2-クロロエチル エチル エーテル (1.65 mL、15.0 mmol) を加え、70 ℃ で 3 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜25% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (2.60 g、収率 76%) を赤色油状物として得た。MS m/z 344 (MH⁺)。

参考例 2 4 3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-イル]ベンズアルデヒド

20 参考例2と同様にして、3-ブロモ-1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドールおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を黄色油状物として得た。収率 30%。

MS m/z 370 (MH⁺).

参考例 2 5 {3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-イル]フェニル}メタノール

参考例12と同様にして、3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インド 5 ール-3-イル]ベンズアルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 97%。

MS m/z 372 (MH⁺).

参考例26 {4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]フェニル}メ タノール

10

3,5-ジフェニルピラゾール (7.32 g、33 mmol)、[4-(クロロメチル)フェニル]メタノール (5.00 g、32 mmol)、炭酸カリウム (6.90 g、50 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (50 mL) の混合物を 120 ℃ で 1 時間攪拌した。 反応混合物を 1 規定塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して表題化合物 (7.10 g、収率 63%) を無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.59-1.68(1H, m), 4.66(2H, d, J=5.8Hz), 5.39(2H, s), 6.67(1H, s), 7.10(2H, d, J=8.1Hz), 7.24-7.47(10H, m), 7.84-7.90(2H, m).

20 参考例 2 7 4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]メトキシ} 安息香酸メチル

5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-カルバルデヒド (1.02 g、5.0 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、0 ℃ で水素化リチウムアルミニウム (200 mg、5.27 mmol) を加え、0 ℃ で 1 時間攪拌した。反応混合物に硫酸ナトリウム十水和物 (1.0 g) を加え、室温に戻して 30 分間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮して無色油状物を得た。この油状物に 4-ヒドロキシ安息香酸メチル (910 mg、6.0 mmol)、トリプチルホスフィン (1.61 g、8.0 mmol) およびテトラヒドロフラン (10 mL) を加え、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (1.50 g、5.94 mmol) を室温で加え、室温で 1時間攪拌した。反応混合物を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~65% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (925 mg、収率 54%、2 工程) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 3.81(3H, s), 3.88(3H, s), 4.83(2H, s), 6.90(2H, d, J=8.9Hz), 7.17(2H, t, J=8.7Hz), 7.34-7.41(2H, m), 7.67(1H, s),

15 7.97(2H, d, J=8.9Hz).

10

参考例28 (4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル] メトキシ}フェニル)メタノール

4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]メトキシ}安
20 息香酸メチル (920 mg、2.70 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、
0 ℃ で水素化リチウムアルミニウム (200 mg、5.27 mmol) を加え、0 ℃ で
1 時間攪拌した。反応混合物に硫酸ナトリウム十水和物 (1.0 g) を加え、室温

に戻して 30 分間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮して、表題化合物 (680 mg、収率 80%) を黄色油状物として得た。

MS m/z 313 (MH⁺)

参考例 2 9 5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-5 ピラゾール

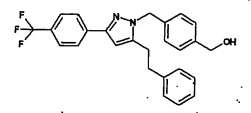
3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-5-カルバルデヒド (1.20 g、5.0mmol) を N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) に溶解し、臭化ベンジルトリフェニルホスホニウム (3.25 g、7.5 mmol) および炭酸カリウム

10 (2.76 g、20.0 mmol) を加え、室温で 14 時間攪拌した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~65% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、無色結晶を得た。この無色結晶をテトラヒドロフラン (30 mL) およびエタノール (30 mL) に溶解し、10% パラジウムー炭素 (50%

15 含水品、500 mg) を加え、大気圧の水素雰囲気下、室温で 2 時間攪拌した。触媒を濾別し、濾液を濃縮して、表題化合物 (880 mg、収率 56%、2 工程) を無色結晶として得た。

 $MS m/z 317 \cdot (MH^{+})$.

参考例 3 0 [4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニ 20 ル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)フェニル]メタノール



5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール (318 mg、1.01 mmol)、[4-(クロロメチル)フェニル]メタノール (240 mg、

1.53 mmol)、炭酸カリウム (276 mg、2.0 mmol) および N, N-ジメチルホルム アミド (10 mL) の混合物を 120 ℃ で 1 時間攪拌した。反応混合物を 1 規定 塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を Presep Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/へキサン) で精製し、表題化合物 (220 mg、収率 50%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.63(1H, t, J=5.8Hz), 2.78-2.94(4H, m), 4.66(2H, d, J=5.8Hz), 5.24(2H, s), 6.46(1H, s), 7.06-7.13(3H, m), 7.20-7.33(6H, m), 7.62(2H, d, J=8.2Hz), 7.90(2H, d, J=8.5Hz),

10 参考例 3 1 (4-{[(1E)-(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)メチレン]アミ ノ}フェニル)メタノール

5

15

4-フェニル-1,3-チアゾール-2-カルバルデヒド (1.10 g、5.81 mmol)、(4-アミノフェニル)メタノール (615 mg、5.0 mmol)、酢酸 (0.4 mL) および 1,2-ジクロロエタン (10 mL) の混合物を室温で 30 分間攪拌した。反応混合物をヘキサンで希釈し、析出した固体を濾取し、ヘキサンで洗浄後、乾燥して、表

¹H NMR (DMSO-d₆) δ : 4.54(2H, d, J=5.7Hz), 5.25(1H, t, J=5.7Hz), 7.36-7.55(7H, m), 7.99-8.08(2H, m), 8.39(1H, s), 8.92(1H, s).

20 参考例32 (2E)-3-(6-アミノピリジン-3-イル)アクリル酸メチル

題化合物 (1.30 g、収率 88%) を黄色結晶として得た。

2-アミノ-5-プロモピリジン (13.5 g、78.0 mmol)、アクリル酸メチル (10.1 g、117 mmol) およびトリス(2-メチルフェニル)ホスフィン (4.75 g、15.6 mmol) をアセトニトリル (200 mL) に溶解させ、酢酸パラジウム(II)

25 (1.75 g、7.8 mmol) を加えて、アルゴン雰囲気下、100 ℃ で 1 晩攪拌した。 反応液を冷却後、不溶物をセライト濾過により除去し、溶媒を減圧留去した。 残

渣を飽和重曹水およびクロロホルムに溶解した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム、次いで 0%~5% メタノール/酢酸エチル)で精製した後、酢酸エチルーへキサンから再結晶し、表題化合物(3.81 g、収率 27%)を黄色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 3.79(3H, s), 4.79(2H, s), 6.26(1H, d, J=16.0Hz), 6.51(1H, d, J=8.5Hz), 7.59(1H, d, J=16.0Hz), 7.64(1 H, dd, J=8.7, 2.5Hz), 8.19(1 H, d, J=2.3Hz)

参考例33 3-(6-アミノピリジン-3-イル)プロパン酸メチル

10

15

5

(2E)-3-(6-アミノピリジン-3-イル)アクリル酸メチル (1.5 g、8.42 mmol) をメタノール (15 mL) に溶解させ、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.30 g) を加えて水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 16 時間攪拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (0% ~10% メタノール/酢酸エチル) で精製し、表題化合物 (1.26 g、収率 83%)を白色粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.57(2H, t, J=7.6Hz), 2.81(2H, t, J=7.6Hz), 3.66 (3H, s), 4.36(2H, s), 6.42-6.48(1H, m), 7.25-7.32(1H, m), 7.92(1H, d, J=1.9Hz),

20 参考例 3 4 3-(6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ} ピリジン-3-イル) プロパン酸メチル

3-(6-アミノピリジン-3-イル)プロパン酸メチル (500 mg、2.78 mmo1) のピリジン (5 mL) 溶液に 2-ニトロベンゼンスルホニルクロリド (924 mg、4.17 mmo1) を加え、室温で 16 時間攪拌した。反応液に水を加えた後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルーへキサンから結晶化し、表題化合物 (365 mg、収率 36%) を黄色結晶として得た。

MS m/z 366 (MH⁺)_a

5

参考例35 (22)-2-フルオロ-3-(4-ニトロフェニル)アクリル酸エチル

10 ジエチルホスホノ-2-フルオロ酢酸エチル (4.90 g、20.2 mmol) のテトラヒドロフラン (40 mL) 溶液を窒素雰囲気下 0 ℃ にて攪拌し、1.6 M n-プチルリチウム/ヘキサン溶液 (13.1 mL、21.0 mmol) を滴下した。反応液を 0 ℃ にて 30 分間攪拌した後、4-ニトロベンズアルデヒド (3.05 g、20.2 mmol) のテトラヒドロフラン (40 mL) 溶液を滴下した。混合物を室温下で 16 時間撹拌し、氷冷した塩化アンモニウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (3%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (3.46 g、収率 72%) を黄色粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.26(3H, t, J=7.2Hz), 4.26(2H, q, J=7.2Hz),

20 6.92(1H, d, J=20.5Hz), 7.57-7.65(2H, m), 8.18-8.28(2H, m).

参考例36 3-(4-アミノフェニル)-2-フルオロプロパン酸エチル

参考例33と同様にして、(22)-2-フルオロ-3-(4-ニトロフェニル)アクリル酸エチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率53%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.26(3H, t, J=7.1Hz), 2.95-3.21(2H, m), 3.62(2H, s), 4.22(2H, q, J=7.1Hz), 4.89-5.12(1H, m), 6.60-6.66(2H, m), 7.03(2H, d, J=8.1Hz),

参考例37 2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシ-3-(4-ニトロフェニル)プロパン酸5 エチル

プロモジフルオロ酢酸エチル (20.3 g、100 mmol) と亜鉛粉末 (6.5 g、100 mmol) のテトラヒドロフラン (100 mL) 懸濁液を 10 分間加熱還流したのち、4-ニトロベンズアルデヒド (8.4 g、55.8 mmol) を滴下した。反応液を 4 時間還流したのち、室温まで冷却し、硫酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (4.80 g、収率 20%) を黄色油状物として得た。

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.34(3H, t, J=7.1Hz), 2.96(1H, d, J=5.1Hz), 4.35(2H, q, J=7.1Hz), 5.27-5.38(1H, m), 7.63-7.69(2H, m, J=8.3Hz), 8.23-8.29(2H, m).

参考例38 3-(4-アミノフェニル)-2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシプロパン酸 エチル

20

参考例33と同様にして、2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシ-3-(4-ニトロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色粉末として得た。収率75%。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.24-1.35(3H, m), 3.40(3H, br s), 4.29(2H, q,

J=7.2Hz), 5.02(1H, dd, J=15.5, 8.5Hz), 6.65(2H, d, J=8.3Hz), 7.20(2H, d, J=8.3Hz)。

参考例39 4-{[(2-フェニルエチル) (4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)ア ミノ]メチル}ベンズアルデヒド

(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノール (3.0 g、7.49 mmol) のテトラヒドロフラン (50 mL) 溶液に二酸化マンガン (1.95 g、22.5 mmol) を加え、室温で 3 時間撹拌した。不溶物を濾別した後、濾液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (2.02 g、収率68%) を無色油状物として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.97-3.05(2H, m), 3.66-3.74(2H, m), 4.73(2H, s), 6.77(1H, s), 7.17-7.48(10H, m), 7.81-7.89(4H, m), 9.99(1H, s)。 参考例 4 0 (4-ニトロフェノキシ)酢酸エチル

4-ニトロフェノール (10 g、71.9 mmol)、プロモ酢酸エチル (13.5 g、80.8 mmol) および炭酸カリウム (12.0 g、86.8 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (100 mL) 溶液を室温で 18 時間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮後、残渣を酢酸エチルで希釈、水、食塩水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた結晶をジエチルエーテルーへキサンで洗浄し、表題化合物 (16.0 g、収率 99%) を無色針状晶として得た。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.31(3H, t, J=7.0Hz), 4.29(2H, q, J=7.0Hz), 4.72(2H, s), 6.97(2H, d, J=9.0Hz), 8.22(2H, d, J=9.0Hz)。 参考例 4.1 (4-アミノフェノキシ)酢酸エチル

(4-ニトロフェノキシ)酢酸エチル (10.0 g、44.4 mmol) および 10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、3.0 g) をテトラヒドロフラン (50 mL) およびエタノール (50 mL) の混合溶液に加え、水素気流中、室温で 18 時間攪拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:2~2:3~1:1) に付し、得られた結晶を酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物 (6.4 g、収率 74%) を淡桃色プリズム晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.29(3H, t, J=7.0Hz), 3.46(2H, br s), 4.26(2H, q, 10 J=7.0Hz), 4.54(2H, s), 6.63(2H, d, J=9.0Hz), 6.77(2H, d, J=9.0Hz)。 参考例42 6-(ベンジルオキシ)-4'-ヒドロキシビフェニル-3-カルボン酸メチル

(4-ヒドロキシフェニル)ボロン酸(5.0 g、36.3 mmol)、4-ベンジルオキシ-3-プロモ安息香酸メチル(7.0 g、21.8 mmol) および炭酸セシウム(18.0 g、55.2 mmol) をメタノール(50 mL) およびトルエン(100 mL) の混合溶液に加え、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.45 g、0.39 mmol) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、70 ℃ で 2 日間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物をセライトで濾別し、濾液を減圧濃縮した。46 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:5~2:1)に付し、得られた結晶を酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物(5.0 g、収率69%)を無色プリズム晶として得た。
MS.m/z 335 (MH*)。

参考例 4 3 6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ) ビフェニル-3-カル ボン酸メチル

6-(ベンジルオキシ)-4'-ヒドロキシビフェニル-3-カルボン酸メチル (5.0 g、15.0 mmol)、2-クロロエチル エチル エーテル (2.1 mL、19.1 mmol) および 炭酸カリウム (3.1 g、22.4mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (50 mL) 溶液を 60 ℃ で 24 時間攪拌した。反応溶液に 2-クロロエチル エチル エーテル (2.0 mL、18.2 mmol) および炭酸カリウム (3.0 g、21.8 mmol) をさらに 追加し、60 ℃ で 2 日間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、水と食塩 水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:10~1:3) に付し、表題化合物 (6.0 g、収率 99%) を無色油状物として得た。

MS m/z 407 (MH⁺).

10

20

参考例 4 4 [6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ) ビフェニル-3-イ 15 ル]メタノール

6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ)ビフェニル-3-カルボン酸メチル (2.0 g、4.92 mmo1) の無水テトラヒドロフラン溶液 (40 mL) に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (0.19 g、5.01 mmol) を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応溶液を氷冷した後、硫酸ナトリウム十水和物 (3.0 g、5.74 mmol)を加え、室温で 1 時間攪拌した。析出した不溶物をセライトで濾別し、濾液を

減圧機縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:2~1:1)に付し、得られた結晶を酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物(1.7 g、収率 91%)を無色針状晶として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.26(3H, t, J=6.9Hz), 1.57(1H, t, J=6.0Hz),

5 3.62(2H, q, J=6.9Hz), 3.82(2H, t, J=4.8Hz), 4.16(2H, t, J=4.8Hz), 4.65(2H, d, J=6.0Hz), 5.07(2H, s), 6.94-7.34(10H, m), 7.50(2H, d, J=8.7Hz).

参考例 4 5 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシビフェニル-3-カルバルデヒド

参考例 4 2 と同様にして、1-プロモ-4-(2-エトキシエトキシ)ベンゼンと 5-ホルミル-2-メトキシフェニルボロン酸から表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 70%。

MS m/z 301 (MH⁺)_o

10

15 参考例 4 6 5-ヒドロキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン 酸エチル

オキサル酢酸ジエチルナトリウム塩 (10.5 g、50 mmol)、酢酸 (100 mL) およびトルエン (50 mL) の混合物に、室温、攪拌下、(2-メチルフェニル)ヒドラ ジン塩酸塩 (7.93 g、50 mmol) の水溶液 (50 mL) を加え、3 時間加熱還流した。反応液を冷却後、反応液を分液し、有機層を水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~3/1) にて精製し、黄色結晶を得た。ついて、本品を酢酸 (36 mL) に溶解し、2 時間加熱還流した。反応液を冷却後、反応液を減圧下に

濃縮し、ヘキサンー酢酸エチルにて再結晶することにより、無色結晶の表題化合物 (2.69 g、収率 22%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.30(3H, t, J=7.2Hz), 2.02(3H, s), 3.74(1H, s), 4.33(2H, q, J=7.2Hz), 5.94(1H, s), 7.13-7.36(4H, m),

5 参考例 4 7 5-イソブトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチル

5-ヒドロキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチル (1.0 g、4.06 mmol)、炭酸カリウム (0.84 g、6.09 mmol) および N,N-ジメチ 10 ルホルムアミド (10 mL) の混合物に、室温、攪拌下、イソブチルプロミド (0.49 mL、4.47 mmol) を加え、同温にて 16 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水および 5% 硫酸水素カリウム水溶液にて洗浄、乾燥後、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~4/1) にて精製し、淡黄色結晶の表題化合物 (1.07 g、収率 87%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.90(6H, d, J=6.9Hz), 1.40(3H, t, J=7.2Hz), 2.02(1H, m), 2.13(3H, s), 3.84(2H, d, J=6.6Hz), 4.41(2H, q, J=7.2Hz), 6.17(1H, s), 7.21-7.41(4H, m),

参考例48 [5-イソブトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]

20 メタノール

5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-カルボン酸エチル (1.07 g、3.54 mmol) の無水テトラヒドロフラン溶液 (10 mL) に、0 ℃、攪拌下、水素化リチウムアルミニウム (0.13 g、3.54 mmol) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応終了後、系内に硫酸ナトリウム十水和物 (2.28 g、7.08 mmol) を加えて室温で 2 時間攪拌した後、析出した不溶物を濾過し、濾液を減

mmol)を加えて室温で 2 時間攪拌した後、析出した不溶物を濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル= $4/1\sim1/1$) にて精製し、淡黄色油状の表題化合物 (0.85 g、収率 92%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.90(6H, d, J=6.6Hz), 1.92-2.12(2H, m), 2.16(3H, 10 s), 3.80(2H, d, J=6.9Hz), 4.65(2H, d, J=5.7Hz), 5.64(1H, s), 7.23-7.36(4H, m).

参考例49 3-(クロロメチル)-4-イソプトキシベンズアルデヒド

5

4-イソプトキシベンズアルデヒド (6.9 g、38.7 mmo1)、塩化アルミニウム 15 (12.9 g、96.8 mmo1) およびニトロメタン (39 mL) の混合物に、0 ℃、攪拌 下、メトキシアセチルクロリド (4.1 mL、44.5 mmo1) を加え、同温にて 3 時間攪拌した。反応終了後、反応液を氷水中に加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を硫酸マグネシウムにて乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~4/1)にて精製し、無色結晶の

20 表題化合物 (5.22 g、収率 60%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.08(6H, d, J=6.9Hz), 2.19(1H, m), 3.89(2H, d, J=6.0Hz), 4.68(2H, s), 6.98(1H, d, J=8.4Hz), 7.84(1H, dd, J=8.4, 2.1Hz), 7.91(1H, d, J=2.1Hz), 9.89(1H, s).

参考例 5 0 4-イソプトキシ-3-{:[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾ 25 ール-2-イル)アミノ]メチル}ベンズアルデヒド 10

4-フェニル-N-(2-フェニルエチル)-1,3-チアゾール-2-アミン (0.95 g、3.40 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (7 mL) 溶液に、0 ℃、攪拌下、水素化ナトリウム (60% 油性、0.14 g、3.40 mmol) を加え、同温にて 5 分間攪拌した。ついで、系内に 3-(クロロメチル)-4-イソブトキシベンズアルデヒド (0.70 g、3.09 mmol) およびヨウ化ナトリウム (0.51 g、3.40 mmol)を加え、室温にて 16 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~3/1) にて精製し、淡黄色油状の表題化合物 (1.43 g、収率 99%)を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.03 (6H, d, J=6.6Hz), 2.12(1H, m), 3.03(2H, t, J=7.5Hz), 3.76(2H, t, J=7.5Hz), 3.85(2H, d, J=6.6Hz), 4.68(2H, s), 6.74(1H, s), 6.97(1H, d, J=8.4Hz), 7.17-7.34(6H, m), 7.34-7.43(2H, m), 7.74-7.83(2H, m), 7.84-7.91(2H, m), 9.82(1H, s),

15 参考例 5 1 (4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1, 3-チア ソール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノール

4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンズアルデヒド (1.43 g、3.04 mmol)、メタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、0 ℃、攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム (58 mg、1.52 mmol) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮し

た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) にて精製し、無色結晶の表題化合物 (1.28 g、収率 88%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.01(6H, d, J=6.6Hz), 1.47(1H, t, J=5.4Hz),
2.09(1H, m), 3.02(2H, t, J=7.5Hz), 3.70-3.80(4H, m), 4.55(2H, d,
J=4.8Hz), 4.67(2H, s), 6.72(1H, s), 6.85(1H, d, J=9.0Hz), 7.167.34(8H, m), 7.35-7.43(2H, m), 7.86-7.93(2H, m)。

参考例52 N-(3-ヒドロキシフェニル)-2-ニトロベンゼンスルホンアミド

参考例3と同様にして、3-アミノフェノールから表題化合物を淡茶色結晶と 10 して得た。収率 77%。

MS m/z 295 (MH⁺).

Ç., .

参考例 5 3 N-[4-(クロロメチル)-2-オキソ-2H-クロメン-7-イル]-2-ニトロベンゼンスルホンアミド

15 N-(3-ヒドロキシフェニル)-2-ニトロベンゼンスルホンアミド (21.0 g、71.4 mmol) の濃硫酸 (8 mL) 懸濁液に 4-クロロアセト酢酸エチル (12.0 mL、85.6 mmol) を少しずつ加えて室温で 18 時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、生じた固体を濾取し、水で洗浄後、風乾して、表題化合物 (14.3 g、収率 51%) を得た。

20 MS m/z 282 (MH⁺).

参考例 5 4 (6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンゾフラン-3-イル)酢酸

N-[4-(クロロメチル)-2-オキソ-2H-クロメン-7-イル]-2-ニトロベンゼンスルホンアミド (14.3 g、36.2 mmol) と 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (120 mL) の混合液を室温で 24 時間攪拌した。反応液に 1 M 塩酸を加えて酸性にした後、酢酸エチルとテトラヒドロフランの混合溶媒で抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して、表題化合物 (13.6 g、定量的)を淡茶色結晶として得た。

MS m/z 377 (MH⁺)

5

15

参考例 5 5 (6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンゾフラン-3-10 イル) 酢酸メチル

(6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンゾフラン-3-イル)酢酸 (2.84 g、7.55 mmol) をメタノール (8 mL) に懸濁させ、氷冷下、塩化チオニル (2 mL、27.4 mmol) を滴下した。滴下終了後、室温で 2.5 時間攪拌した。 反応液を減圧濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/へキサン) で精製し、得られた固体を酢酸エチルーへキサンから再結晶して、表題化合物 (1.82 g、収率 62%) を黄色プリズム晶として得た。

20 MS m/z 391 (MH⁺)

参考例 5 6 N, N-ジエチル-2-[(3'-ホルミル-2, 6-ジメチルビフェニル-4-イル) オキシ]アセトアミド

4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (0.905 g、 4.00 mmol) および 2-クロロ-N,N-ジエチルアセトアミド (0.748 g、5.00 mmol) のアセトン (10 mL) 溶液に炭酸カリウム (0.663 g、4.80 mmol) を加え、窒素雰囲気下、2 時間加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30%~70% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.729 g、収率 54%) を黄色油状物として得た。

 $MS m/z 340 (MH⁺)_a$

参考例 5 7 2', 6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イル-2-オキソエトキシ) ビフェニル-3-カルバルデヒド

15

参考例 5 6 と同様にして、4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 4-(クロロアセチル)モルホリンから表題化合物を無色油状物として得た。収率 71%。

MS m/z 354 (MH⁺).

20 参考例 5 8 3-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-インドール

氷冷下、水素化ナトリウム (60% 油性、1.44 g、36.0 mmol) を 3-プロモー 2-メチル-1H-インドール (6.30 g、30.0 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (30 mL) 溶液に少量ずつ加え、窒素雰囲気下、同温で 1 時間攪拌した。反応液 に 2-プロモエチル エチル エーテル (5.07 mL、45.0 mmol) およびヨウ化ナ 5 トリウム (0.747 g、4.50 mmol) を加え、70 ℃ で 6 時間攪拌した。反応液 を減圧濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、 無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサン〜25% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (6.30 g、収率 74%) を暗紫色油状物として得た。

MS m/z 282 (MH⁺)

10

参考例 5 9 3-[1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-インドール-3-イル]ベン ズアルデヒド

参考例 2 と同様にして、3-プロモ-1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-イン 15 ドールおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を黄色油状物とし て得た。収率 13%。

MS m/z 308 (MH⁺).

参考例 6 0 3-(ベンジルオキシ)-5-ヒドロキシ安息香酸メチル

3,5-ジヒドロキシ安息香酸メチル (8.41 g、50.0 mmo1) およびベンジルブロミド (3.57 mL、30.0 mmo1) の N,N-ジメチルホルムアミド (30 mL) 溶液に炭酸カリウム (4.15 g、30.0 mmo1) を加え、窒素雰囲気下、70 ℃ で 16 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物 (3.56 g、収率 46%)を無色プリズム晶として得た。

10 MS m/z 259 $(MH^{+})_{a}$

参考例 6 1 5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メ チル

3-(ベンジルオキシ)-5-ヒドロキシ安息香酸メチル (3.10 g、12.0 mmol) お よび N-エチルジイソプロピルアミン (2.51 mL、14.4 mmol) のジクロロメタン (30 mL) 溶液に、氷冷下、トリフルオロメタンスルホン酸無水物 (2.22 mL、13.2 mmol) を滴下し、同温で 1時間攪拌した。反応液を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣を 1,2-ジメトキシエタン

(40 mL) に溶解させ、2,6-ジメチルフェニルボロン酸(2.25 g、15.0 mmol)、リン酸三カリウム(3.82 g、18.0 mmol)、およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.693 g、0.600 mmol)を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、80 ℃で15時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣に水を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン~20%酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物(3.60 g、収率87%)を黄色油状物として得た。

MS m/z 347 (MH⁺).

10 参考例 6 2 [5-(ベンジルオキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノ ール

5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル (1.04 g、3.00 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に水素化リチウムアルミニ ウム (0.114 g、3.00 mmol) を少量ずつ加え、窒素雰囲気下、室温で 2 時間 攪拌した。反応液に硫酸ナトリウム十水和物 (0.967 g、3.00 mmol) を加え、室温で 1 時間攪拌した。析出した不溶物をセライトで濾過し、濾液を減圧濃縮して、表題化合物 (0.934 g、収率 98%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.68(1H, t, J=5.7Hz), 2.02(6H, s), 4.71(2H, d, 20 J=5.7Hz), 5.09(2H, s), 6.67-6.75(2H, m), 6.99-7.19(4H, m), 7.28-7.47(5H, m)。

参考例 6 3 {4-[(3-tert-プチル-5-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル] フェニル}メタノール

3-tert-ブチル-5-フェニル-1H-ピラゾール (2.0 g、10 mmo1)、4-(クロロメチル)ベンジルアルコール (1.70 g、10.8 mmo1)、炭酸カリウム (2.76 g、20 mmo1)、および N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) の混合物を 120 ℃ で 2 時間攪拌した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (640 mg、収率 20%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.37(9H, s), 1.68(1H, t, J=5.9Hz), 4.65(2H, d, 10 J=5.7Hz), 5.27-5.35(2H, m), 6.20(1H, s), 7.00(2H, d, J=8.3Hz), 7.23-7.37(7H, m)_o

参考例 6 4 4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル) ベンズアルデヒド

15 [4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラ ゾール-1-イル}メチル)フェニル]メタノール (2.00 g、4.58 mmol)、二酸化マ ンガン (7.00 g、80.5 mmol)、およびテトラヒドロフラン (50 mL) の混合物 を室温で 2 時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮して、表題化合物 (1.70g、収率 86%) を無色結晶として得た。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.79-2.87(2H, m), 2.88-2.97(2H, m), 5.30(2H, s), 6.51(1H, s), 7.07-7.13(2H, m), 7.18-7.33(5H, m), 7.65(2H, d, J=8.3Hz), 7.79-7.85(2H, m), 7.91(2H, d, J=8.1Hz), 9.98(1H, s)。
参考例 6 5 3-tert-プチル-1H-ピラゾール-5-カルバルデヒド

5

$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C
 H_3C

3-tert-ブチル-1H-ピラゾール-5-カルボン酸エチル (4.00 g、20.4 mmol) およびテトラヒドロフラン (50 mL) の混合物に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (800 mg、21.1 mmol) を少量ずつ加え、同温で 1 時間攪拌した。反応混合物に硫酸ナトリウム十水和物 (7.6 g) を加え、不溶物を濾別した。濾液を濃縮して得られた残留物、二酸化マンガン (10 g、115 mmol)、テトラヒドロフラン (100 mL) の混合物を室温で 3 時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮して表題化合物 (2.13 g、収率 69%) を無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.37(9H, s), 6.65(1H, s), 9.95(1H, s),

10 参考例 6 6 3-tert-ブチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール

参考例29と同様にして、3-tert-ブチル-1H-ピラゾール-5-カルバルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率83%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.31(9H, s), 2.90-2.99(4H, m), 5.89(1H, s), 7.18-15 7.33(5H, m).

参考例 6 7 4-{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル} 安息香酸メチル

3-tert-ブチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール (1.57 g、6.87 mmol)、水素化ナトリウム (60% 油性、280 mg、7 mmol)、および N,N-ジメチルホルムアミド (15 mL) の混合物に 4-(ブロモメチル)安息香酸メチル (2.29 g、10.0 mmol) を室温で加え、室温で 2 時間攪拌した。反応混合物を 1 M 塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物 (1.75 g、収率 68%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.33(9H, s), 2.66-2.74(2H, m), 2.77-2.87(2H, m),

10 3.89(3H, s), 5.24(2H, s), 6.00(1H, s), 7.00-7.09(4H, m), 7.18
7.30(3H, m), 7.93-7.98(2H, m).

参考例 6 8 4-{[5-tert-プチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル} 安息香酸メチル

15 参考例67の副生成物として、黄色油状の表題化合物 (240 mg、収率 9%) を 得た。

¹H. NMR (CDCl₃) δ : 1.26(9H, s), 2.86-3.00(4H, m), 3.89(3H, s), 5.49(2H, s), 5.90(1H, s), 6.91(2H, d, J=8.8Hz), 7.17-7.30(5H, m), 7.91-7.96(2H, m)

20 参考例 6 9 4-{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンズアルデヒド

ジヒドリドビス(2-メトキシエトキシ)アルミン酸ナトリウム (70% トルエン 溶液、25 g、86.6 mmol) に 0 ℃ で 1-メチルピペラジン (10.7 g、107 mmol) を滴下した。得られた溶液に 4-{[3-tert-ブチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}安息香酸メチル (1.65 g、4.38 mmol) を 0 ℃ で少量づつ加え、同温でさらに 1 時間攪拌した。反応混合物を 2 M 塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して、表題化合物 (1.40 g、収率 92%) を黄色油状物として得た。
¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.33(9H, s), 2.67-2.75(2H, m), 2.78-2.90(2H, m), 5.26(2H, s), 6.01(1H, s), 6.97-7.33(7H, m), 7.77-7.84(2H, m),

10 9.97(1H, s).

参考例 7 0 4-{[5-tert-ブチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンズアルデヒド

参考例 6 9 と同様にして、4-{[5-tert-ブチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピ 15 ラゾール-1-イル]メチル} 安息香酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得 た。収率 72%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.27(9H, s), 2.87-3.02(4H, m), 5.53(2H, s), 5.92(1H, s), 7.01(2H, d, J=8.1Hz), 7.13-7.34(5H, m), 7.79(2H, d, J=8.1Hz), 9.97(1H, s).

20 参考例71 2,2-ジフルオロ-3-{[(4-メチルフェニル)スルホニル]オキシ}-3-(4-ニトロフェニル)プロパン酸エチル

2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシ-3-(4-ニトロフェニル)プロパン酸エチル (800 mg、2.91 mmol) のピリジン (20 mL) 溶液に p-トルエンスルホニルクロリド (665 mg、3.49 mmol) を滴下し、混合物を室温で 3 日間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5% ~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (1.09 g、収率 99%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1_s) δ: 1.34(3H, t, J=7.2Hz), 2.40(3H, s), 4.25-4.36(2H, 10 m), 5.98(1H, dd, J=15.8, 6.2Hz), 7.20-7.30(2H, m), 7.51(2H, d, J=8.5Hz), 7.62(2H, d, J=8.3Hz), 8.15(2H, d, J=8.7Hz)。
参考例 7 2 3-(4-アミノフェニル)-2, 2-ジフルオロプロパン酸エチル

2,2-ジフルオロ-3-{[(4-メチルフェニル)スルホニル]オキシ}-3-(4-ニトロフェニル)プロパン酸エチル (1.06 g、2.80 mmol) の酢酸エチル (30 mL) 溶液に 10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.50 g) を加え、水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 16 時間攪拌した。反応液に飽和重曹水を加えたのち、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減

圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(10%~50% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物(255 mg、収率 40%)を淡黄色油状物として得た。

MS m/z 230 (MH⁺).

5 参考例73 (2E)-3-(4-アミノ-2-メチルフェニル)アクリル酸エチル

参考例20と同様にして、4-プロモ-3-メチルアニリンから表題化合物を淡茶 色油状物として得た。収率 44%。

MS m/z 206 (MH⁺)_o

10 参考例74 4'-ヒドロキシ-6-イソプロポキシビフェニル-3-カルボン酸メチル

参考例42と同様にして、3-プロモ-4-イソプロポキシ安息香酸メチルおよび (4-ヒドロキシフェニル)ボロン酸から表題化合物を無色針状晶として得た。収率 64%。

15 MS m/z 287 (MH $^{+}$)

参考例 7 5 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェニル-3-カルボン酸メチル

参考例43と同様にして、4'-ヒドロキシ-6-イソプロポキシビフェニル-3-カルボン酸メチルおよび2-クロロエチルエチルエーテルから表題化合物を淡茶色油状物として得た。収率89%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.26(3H, t, J=7.0Hz), 1.31(6H, d, J=6.0Hz),
3.63(2H, q, J=7.0Hz), 3.82(2H, t, J=5.0Hz), 3.89(3H, s), 4.17(2H, t, J=5.0Hz); 4.54-4.70(1H, m), 6.96(2H, d, J=8.8Hz), 7.15-7.25(1H, m),
7.47(2H, d, J=8.8Hz), 7.96(1H, dd, J=2.2, 8.8Hz), 8.00(1H, d, J=2.2Hz)。

参考例76 [4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェニル-3-イル] 10 メタノール

参考例 4 4 と同様にして、4 $^{\prime}$ $^{\prime$

15 1.57(1H, t, J=6.0Hz), 3.63(2H, q, J=6.9Hz), 3.82(2H, t, J=5.1Hz), 4.17(2H, t, J=5.1Hz), 4.36-4.50(1H, m), 4.66(2H, d, J=6.0Hz), 6.96(2H, d, J=9.0Hz), 6.97(1H, d, J=8.1Hz), 7.23-7.30(1H, m), 7.32(1H, d, J=2.1Hz), 7.48(2H, d, J=9.0Hz).

参考例 7 7 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシピフェニル-3-カルバ 20 ルデヒド

(0.90 g、2.72 mmol) および二酸化マンガン (2.7 g、31,1 mmol) のテトラヒ

ドロフラン (40 mL) 溶液を室温で 2 時間攪拌した。不溶物を濾去し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:19~3:7) に付し、表題化合物 (725 mg) を無色針状晶として得た。収率 81%。

5 MS m/z 329 (MH⁺).

参考例 7 8 3-プロモ-4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)安息 香酸メチルおよび 4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)安息香酸 メチル

10 3-プロモ-4-[(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)オキシ]安息香酸メチル (12.5 g、43.8 mmol) および N,N-ジエチルアニリン (15 mL、94.3 mmol) の 混合物を 240 ℃ で 2.5 時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、希塩酸、水、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサ

15 ン=1:19~1:4) に付し、表題化合物を得た。

3-プロモ-4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)安息香酸メチル 淡茶色油状物 (4.1 g、収率 33%)。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.74(3H, s), 3.42(2H, s), 3.89(3H, s), 4.72(1H, br s), 4.87(1H, br s), 6.01(1H, s), 7.78(1H, d, J=2.0Hz), 8.07(1H, d, J=2.0Hz),

4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル) 安息香酸メチル 淡茶色油状物 (1.25 g、収率 14%)。

MS m/z 207 (MH⁺)

参考例 7 9 4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イ

25 ル) 安息香酸メチル

20

参考例47と同様にして、4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル) 安息香酸メチルおよび 4-メチルベンジルプロミドから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 88%。

5 MS m/z 311 (MH⁺).

参考例 8 0 {4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)フェニル} メタノール

参考例 4 4 と同様にして、4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロ パ-2-エン-1-イル)安息香酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。 収率 73%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.49(1H, t, J=5.8Hz), 1.72(3H, s), 2.36(3H, s), 3.39(2H, s), 4.60(2H, d, J=5.8Hz), 4.67(1H, br s), 4.79(1H, br s), 5.04(2H, s), 6.90(1H, d, J=9.2Hz), 7.15-7.40(6H, m),

15 参考例 8 1 4'-(メトキシメトキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデ ヒド

参考例18と同様にして、4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよびクロロメチル メチル エーテルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 32%。

. MS m/z 271 (MH⁺)

5 参考例82 7-プロモ-2,2-ジメチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-カルボン酸メチル

3-プロモ-4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル) 安息香酸メチル (4.1 g、14.4 mmol) および三フッ化ホウ素 ジエチルエーテル錯体 (2.0 mL、15.8 mmol) のトルエン (30 mL) 溶液を 100 ℃ で 90 分間攪拌した。反応溶液を冷却後、酢酸エチルで希釈し、水、炭酸水素ナトリウム水溶液、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=3:97~15:85) に付し、表題化合物 (3.05 g、収率 74%) を無色プリズム晶として得た。

15 MS m/z 286 (MH⁺).

10

参考例83 7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2,2-ジメチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-カルボン酸メチル

参考例42と同様にして、7-プロモ-2,2-ジメチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフ 20 ラン-5-カルボン酸メチルおよび [4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]ボロン酸 から表題化合物を無色針状晶として得た。収率 79%。

 \cdot MS m/z 371 (MH⁺).

参考例84 {7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンソフラン-5-イル}メタノール

5 参考例 4 4 と同様にして、7-[4-(2-エトキシエトキシ) フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンソフラン-5-カルボン酸メチルから表題化合物を無色針 状晶として得た。収率 98%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.25(3H, t, J=7.0Hz), 1.50(6H, s), 3.04(2H, s), 3.62(2H, q, J=7.0Hz), 3.81(2H, t, J=5.0Hz), 4.16(2H, t, J=5.0Hz),

10 4.62(2H, br s), 6.97(2H, d, J=8.8Hz), 7.11(1H, br s), 7.24(1H, br s), 7.65(2H, d, J=8.8Hz),

参考例 8 5 7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-カルバルデヒド

15 参考例 7 7 と同様にして、{7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-5-イル}メタノールから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 89%。

MS m/z 341 (MH⁺)_o

参考例86 3-[(ジベンジルアミノ)メチル]-4-イソプトキシベンズアルデヒド

参考例50と同様にして、ジベンジルアミンおよび 3-(クロロメチル)-4-イ ソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 72%。

5 ¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.04(6H, d, J=6.6Hz), 2.11(1H, m), 3.61(4H, s), 3.65(2H, s), 3.79(2H, d, J=6.6Hz), 6.90(1H, d, J=8.4Hz), 7.17-7.36(6H, m), 7.37-7.45(4H, m), 7.73(1H, dd, J=2.1, 8.4Hz), 8.15(1H, d, J=2.1Hz), 9.90(1H, s).

参考例87 {3-[(ジベンジルアミノ)メチル]-4-イソブトキシフェニル}メタノ

10 ール

参考例51と同様にして、3-[(ジベンジルアミノ)メチル]-4-イソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 86%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.03(6H, d, J=6.6Hz), 1.47(1H, t, J=5.7Hz),

15 2.09(1H, m), 3.59(4H, s), 3.64(2H, s), 3.70(2H, d, J=6.3Hz), 4.62(2H, d, J=5.4Hz), 6.79(1H, d, J=8.1Hz), 7.14-7.34(7H, m), 7.38-7.44(4H, m), 7.58(1H, d, J=2.4Hz).

参考例88 3-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-4-イソプトキシベンズアルデヒド

参考例50と同様にして、2,2-ジメチル-1,2-ジヒドロキノリンおよび 3-(ク 5 ロロメチル)-4-イソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を黄色結晶とし て得た。収率 83%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.12(6H, d, J=6.6Hz), 1.39(6H, s), 2.23(1H, m), 3.92(2H, d, J=6.6Hz), 4.48(2H, s), 5.47(1H, d, J=9.9Hz), 6.10(1H, d, J=8.1Hz), 6.32(1H, d, J=9.9Hz), 6.54(1H, m), 6.82-6.92(2H, m),

10 6.98(1H, d, J=8.1Hz), 7.72-7.81(2H, m), 9.77(1H, s).

参考例89 {3-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-4-イソプトキシ·フェニル}メタノール

A. Wales

参考例 5 1 と同様にして、3-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]
15 4-イソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を淡黄色油状物として得た。
収率 91%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.09(6H, d, J=6.6Hz), 1.38(6H, s), 1.42(1H, m), 2.18(1H, m), 3.83(2H, d, J=6.6Hz), 4.47(2H, s), 4.49(2H, d, J=4.5Hz), 5.45(1H, d, J=9.6Hz), 6.15(1H, d, J=8.7Hz), 6.30(1H, d, J=9.6Hz),

20 6.52(1H, m), 6.81-6.92(3H, m), 7.17-7.24(2H, m).

参考例 9 0 3-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソ ブトキシベンズアルデヒド

WO 2005/087710

参考例 5 0 と同様にして、3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾールおよび 3-(ク ロロメチル)-4-イソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率 90%。

MS (ESI+): 371 (M+H)

参考例91 2-(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メチルピリジン

10 水酸化ナトリウム (0.23 g、5.81 mmol) のメタノール (50 mL) 溶液に、4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノール (1.17 g、5.81 mmol) を加え、室温で 10 分間放置した後、濃縮乾固して 4-プロモ-3,5-ジメチルフェノールのナトリウム塩 (1.30 g) を得た。次いで、本品、2-プロモ-6-メチルピリジン (1.0 g、5.81 mmol) および銅粉末 (11 mg、0.17 mmol) の混合物を 185 ℃ にて 1 時間攪拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルにて希釈し、水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜ヘキサン/酢酸エチル=5/1) にて精製し、淡黄色油状の表題化合物 (1.25 g、収率 74%) を得た。

MS (ESI+): 292 (M+H), 294.

20 参考例 9 2 · 2', 6' -ジメチル-4' - [(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ] ビフェニル-3-カルバルデヒド

参考例2と同様にして、2-(4-プロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メチルピリジンおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を無色油状物として得た。収率 94%。

5 MS (ESI+): 318 (M+H).

参考例93 2-プロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3-ジメチルベンゼン

参考例18と同様にして、4-プロモ-3,5-ジメチルフェノールおよび 2-クロロエチル エチル エーテルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 98%。
10 MS(ESI+): 274 (M+H)。

参考例94 [4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸

2-プロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3-ジメチルベンゼン (10.0 g、36.6 mmol) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液に、-78 ℃ 攪拌下 n-プチルリチ ウムヘキサン溶液 (1.6 M、25.1 mL、40.2 mmol) を加えた。反応液を同温にて 30 分間攪拌した後、ホウ酸トリイソプロピル (10.5 mL、45.5 mmol) を加え、室温まで昇温させた後、3 時間攪拌した。反応液に 5 M 塩酸 (20 mL) を加え、酢酸エチルおよび水を加えて分液し、有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をヘキサン/ジエチルエーテルにて洗浄、乾燥し、

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.24(3H, t, J=7.0Hz), 2.36(6H, s), 3.60(2H, q, J=7.0Hz), 3.77(2H, t, J=5.0Hz), 4.09(2H, t, J=5.0Hz), 4.52(2H, s),

淡黄色結晶の表題化合物 (5.9 g、収率 68%) を得た。

6.58(2H, s)

20

参考例 9 5 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル

3-ブロモ-4-メトキシ安息香酸メチル (0.90 g、3.67 mmol)、[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸 (0.87 g、3.67 mmol)、トリス (ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0) (0.13 g、0.15 mmol)、2-(ジシクロヘキシルホスフィノ)ビフェニル (79 mg、0.22 mmol)、リン酸三カリウム (1.56 g、7.34 mmol) およびトルエン (20 mL) の混合物を窒素雰囲気下 90 ℃ にて 18 時間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物を濾過して除き、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (0.71 g、収率 54%) を得た。

 $MS (ESI+): 359 (M+H)_{\circ}$

5

10

参考例 9 6 [4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2', 6'-ジメチルビフェニ 15 ル-3-イル]メタノール

参考例28と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。 収率100%。

20 MS (ESI+): 331 (M+H),

参考例97 2-(4-プロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メトキシピリジン

参考例91と同様にして、4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノールおよび2-ブロモ-6-メトキシピリジンから表題化合物を黄色油状物として得た。収率73%。MS(ESI+):309(M+H),311。

5 参考例 9 8

4'-[(6-メトキシピリジン-2-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カル バルデヒド

参考例 2 と同様にして、2-(4-プロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)-6-メトキシ 10 ピリジンおよび (3-ホルミルフェニル)ボロン酸から表題化合物を無色油状物と して得た。収率 74%。

 $MS (ESI+): 334 (M+H)_{a}$

15

参考例 9 9 4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフ エニル-3-カルバルデヒド

4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (9.0 g、39.8 mmol) およびイミダゾール (2.98 g、43.8 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (100 mL) 溶液に、室温攪拌下、tert-ブチルジメチルクロロシラン (6.6 g、43.8 mmol) を加え室温にて 4 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、

水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (10.5 g、収率 77%) を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.25(6H, s), 1.02(9H, s), 1.97(6H, s), 6.62(2H, s),

5 7.44(1H, dt, J=1.5, 7.5Hz), 7.59(1H, t, J=7.5Hz), 7.68(1H, t,

J=1.5Hz), 7.86(1H, dt, J=1.5, 7.5Hz), 10.06(1H, s).

参考例100 (4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル)メタノール

10 参考例51と同様にして、4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率89%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.23(6H, s), 1.00(9H, s), 1.96(6H, s), 4.73(2H, s), 6.58(2H, s), 7.07(1H, d, J=7.5Hz), 7.13(1H, s), 7.32(1H, d, J=7.5Hz), 7.40(1H, t, J=7.5Hz),

参考例101 (2E)-3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)アクリル酸 tert-ブチル

15

参考例20と同様にして、4-プロモ-3-フルオロアニリンおよびアクリル酸 20 tert-プチルから表題化合物を黄色結晶として得た。収率 80%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.52(9H, s), 3.99(2H, s), 6.26(1H, d, J=16.2Hz), 6.31-6.45(2H, m), 7.30(1H, t, J=8.4Hz), 7.62(1H, d, J=16.2Hz).

参考例 1 0 2 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル) プロパン酸 tert-ブチル

参考例21と同様にして、(2E)-3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)アクリル酸 tert-プチルから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率 98%。

5 MS (ESI+): 240 (M+H).

参考例 $1 \ 0 \ 3 \ 3 - (2 - フルオロ - 4 - \{[(2 - ニ トロフェニル) スルホニル] アミノ} フェニル) プロパン酸 tert-ブチル$

参考例 2 2 と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル) プロパン酸

10 tert-ブチルから表題化合物をベージュ色結晶として得た。収率 77%。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.38(9H, s), 2.48(2H, t, J=7.8Hz), 2.85(2H, t, J=7.8Hz), 6.86(1H, dd, J=2.1, 8.1Hz), 6.98(1H, dd, J=2.1, 10.8Hz), 7.10(1H, t, J=8.1Hz), 7.61(1H, m), 7.71(1H, m), 7.87(2H, dd, J=1.5, 7.8Hz)。

15 参考例 1 0 4 3-tert-ブチル-1-{4-[(メトキシメトキシ)メチル]ベンジル}-1H-ピラゾール-5-カルボン酸エチル

3-tert-ブチル-1H-ピラゾール-5-カルボン酸エチル (3.00 g、15.3 mmo1)、 [4-(クロロメチル)フェニル]メタノール (2.50 g、16.0 mmo1)、炭酸カリウム (2.11 g、15.3 mmo1) および N,N-ジメチルホルムアミド (40 mL) の混合物を 70 ℃ で 3 時間攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽 出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、黄色油状物を得た。得られた油状物および N-エチルジイソプロピルアミン (8.0 mL、46 mmo1) のテトラヒドロフラン (50 mL) 溶液にクロロメチル メチル エーテル (4.40 mL、46.3 mmo1) を 0 ℃ で加えた後、室温で 1 晩撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチ ル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (1.95 g、収率 35%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.31(3H, t, J=7.1Hz), 1.32(9H, s), 3.39(3H, s), 4.26(2H, q, J=7.1Hz), 4.54(2H, s), 4.68(2H, s), 5.70(2H, s), 6.71(1H, s), 7.15-7.33(4H, m),

15 参考例105 (3-tert-ブチル-1-{4-[(メトキシメトキシ)メチル]ベンジル}-1H-ピラゾール-5-イル)メタノール

3-tert-ブチル-1-{4-[(メトキシメトキシ)メチル]ベンジル}-1H-ピラゾール-5-カルボン酸エチル (1.95 g、5.41 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 20 溶液に 0 ℃ で水素化リチウムアルミニウム (0.26 g、5.5 mmol) を加えた後、室温で 30 分間撹拌した。反応混合物にエタノール (10 mL) と 飽和塩化アンモニウム水溶液 (1.0 mL) を加え、析出した固体を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物 (1.45 g、収率 84%) を無色油状物として得た。

25 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.32(9H, s), 1.57(1H, t, J=6.0Hz), 3.39(3H, s),
4.49(2H, d, J=6.2Hz), 5.55(2H, s), 4.68(2H, s), 5.36(2H, s), 6.10(1H, s), 7.05-7.13(2H, m), 7.24-7.33(2H, m).

参考例 1 0 6 (4-{[3-tert-プチル-5-(フェノキシメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル} フェニル) メタノール

.

i e i di pira aya

(3-tert-ブチル-1-{4-[(メトキシメトキシ)メチル]ベンジル}-1H-ピラゾー

5 ル-5-イル)メタノール (1.45 g、4.55 mmol)、フェノール (0.47 g、5.0 mmol) およびトリプチルホスフィン (2.27 mL、9.11 mmol) のテトラヒドロフラン (70 mL) 溶液に 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (2.30 g、9.12 mmol) を加え、室温下 2 時間撹拌した。反応溶液を濃縮し、残留物にジイソプロピルエーテルを加え、生じた不溶物を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、無色油状物 (1.66 g) を得た。

得られた油状物 (1.66 g)、濃塩酸 (0.2 mL) およびメタノール (20 mL) の混合物を 1 晩加熱還流させた。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、残15 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (1.35 g、収率 85%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.34(9H, s); 4.65(2H, s), 4.83(2H, s); 5.37(2H, s), 6.21(1H, s), 6.80-7.10(5H, m), 7.20-7.34(4H, m)。

参考例107 4-[(3-tert-ブチル-5-{[4-(メトキシカルボニル)ベンジル]オキ 20 シ}-1H-ピラゾール-1-イル)メチル] 安息香酸メチル

3-tert-ブチル-5-ヒドロキシ-1H-ピラゾール (5.00 g、35.7 mmol)、4-(ブロモメチル)安息香酸メチル (17.2 g、74.9 mmol)、炭酸カリウム (10.5 g、76.0 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (50 mL) の混合物を 60 ℃ で1 晩攪拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (6.90 g、収率 44%) を無色結晶として得た。

mp 93-94 ℃.

5

10

15

参考例 1 0 8 4-[(3-tert-ブチル-5-ヒドロキシ-1H-ピラゾール-1-イル)メチル] 安息香酸メチル

4-[(3-tert-プチル-5-{[4-(メトキシカルボニル)ベンジル]オキシ}-1H-ピラソール-1-イル)メチル]安息香酸メチル (6.90 g、15.8 mmol)、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.35 g) およびテトラヒドロフラン (50 mL) の混合物を水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 1 晩撹拌した。触媒を濾別し、得られた濾液を減圧濃縮し、表題化合物 (3.70 g、収率 81%) を無色結晶として得た。mp 161-162 ℃。

参考例 1 0 9 4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル} 安息香酸メチル

20

4-[(3-tert-ブチル-5-ヒドロキシ-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]安息香酸メチル (2.00 g、6.94 mmol)、臭化ベンジル (0.91 mL、7.7 mmol)、炭酸カリウム (0.96 g、6.9 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (25 mL) の混合物を室温で 1 晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液

を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (2.14 g、収率 81%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.29(9H, s), 3.90(3H, s), 5.01(2H, s), 5.19(2H, s), 5.49(1H, s), 7.00-7.37(7H, m), 7.92-8.00(2H, m)

参考例 1·1 0 (4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}フェニル)メタノール

4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}安

10 息香酸メチル (2.14 g、5.65 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に
0 ℃ で水素化リチウムアルミニウム (0.27 g、5.7 mmol) を加えた後、室温で
30 分間撹拌した。反応混合物にエタノール (10 mL) と 飽和塩化アンモニウム
水溶液 (1.0 mL) を加え、析出した固体を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣
をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製

15 して、表題化合物 (1.97 g、収率 99%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.28(9H, s), 1.77(1H, brt), 4.62-4.70(2H, m), 5.00(2H, s), 5.13(2H, s), 5.47(1H, s), 7.08-7.38(9H, m).

参考例111 (3-メトキシ-1-メチル-1H-ピラゾール-5-イル)メタノール

20 3-メトキシ-1-メチル-1H-ピラゾール-5-カルボン酸メチル (2.03 g、11.9 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に 0 ℃ で水素化リチウムアルミニウム (0.57 g、12 mmol) を加えた後、室温で 30 分間撹拌した。反応混合物にエタノール (10 mL) と飽和塩化アンモニウム水溶液 (2.0 mL) を加え、析出し

た固体を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル) で精製して、表題化合物 (1.67 g、収率 98%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.94(1H, br t), 3.74(3H, s), 3.85(3H, s), 4.57(2H, d, J=4.6Hz), 5.60(1H, s),

参考例112 4-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]安息 香酸メチル

3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール (1.00 g、5.55 mmo1) の N,N-ジメチル 10 ホルムアミド (15 mL) 溶液に氷冷下、水素化ナトリウム (60% 油性、0.27 g、6.8 mmo1) を加えた。水素の発生が終了した後、4-(ブロモメチル)安息香酸メチル (1.40 g、6.11 mmo1) を加え、室温で 1 晩撹拌した。反応混合物に水を加え、析出した固体を濾取し、水洗の後、乾燥して、表題化合物 (1.78 g、収率 98%) を無色結晶として得た。

15 mp 135-136 ℃.

参考例113 {4-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]フェ ニル}メタノール

4-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]安息香酸メチル
20 (1.72 g、5.24 mmol) のテトラヒドロフラン (35 mL) 溶液に 0 ℃ で水素化
リチウムアルミニウム (0.25 g、5.3 mmol) を加えた後、室温で 30 分間撹拌
した。反応混合物にエタノール (10 mL) と 飽和塩化アンモニウム水溶液 (1.0 mL) を加え、析出した固体を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲル
カラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化
25 合物 (1.28 g、収率 81%) を無色結晶として得た。

mp 121-122 ℃.

参考例 1 1 4 2-[(3,5-ジメチルフェニル)チオ]エチル エチル エーテル

1-クロロ-2-エトキシエタン (5.90 mL、54.3 mmol) および 3,5-ジメチルベ ンゼンチオール (5.00 g、36.2 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (140 mL) 溶液に、室温攪拌下、炭酸カリウム (5.50 g、39.8 mmol) とヨウ化カリウム (0.90 g、5.43 mmol) を加え、80 ℃ で 5 時間攪拌した。反応液を減圧 濃縮後、残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜ヘキサン/酢酸エチル=10/1) で精製して、表題化合物 (5.80 g、収率 76%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.20(3H, t, J=7.0Hz), 2.28(6H, s), 3.09(2H, t, J=7.0Hz), 3.51(2H, q, J=7.0Hz), 3.61(2H, t, J=7.0Hz), 6.81(1H, s), 6.99(2H, s).

15 参考例 1 1 5 2-[(4-プロモ-3,5-ジメチルフェニル)チオ]エチル エチル エーテル

2-[(3,5-ジメチルフェニル)チオ]エチル エチル エーテル (2.69 g、12.8 mmol) の酢酸 (60 mL) 溶液に、室温攪拌下、臭素 (0.68 mL、13.2 mmol) の 酢酸 (30 mL) 溶液をゆっくりと滴下した。反応液を同温にて 2 時間攪拌した後、冷水に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜ヘキサン/酢酸エチル=20/1) で精製して、表題化合物 (2.41 g、収率 65%) を淡黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.20(3H, t, J=7.0Hz), 2.38(6H, s), 3.08(2H, t, J=7.0Hz), 3.51(2H, q, J=7.0Hz), 3.60(2H, t, J=7.0Hz), 7.08(2H, s)。 参考例116 4'-[(2-エトキシエチル)チオ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-カルバルデヒド

5

2-[(4-プロモ-3,5-ジメチルフェニル)チオ]エチル エチル エーテル (2.41 g、8.33 mmol) および (3-ホルミルフェニル)ボロン酸 (1.37 g、9.16 mmol) を 2 M 炭酸ナトリウム水溶液 (24 mL)、エタノール (8 mL) およびトルエン (24 mL) の混液に溶解させ、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホ スフィン)パラジウム(0) (0.48 g、0.42 mmol) を加えた。反応液をアルゴン 雰囲気下、80 ℃ で 16 時間攪拌した。反応液を冷却後、反応液に飽和食塩水を加えジエチルエーテルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=5/1) で精製して、表題化合物 (1.00 g、収 15 率 38%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.23(3H, t, J=7.0Hz), 1.99(6H, s), 3.15(2H, t, J=7.0Hz), 3.55(2H, q, J=7.0Hz), 3.67(2H, t, J=7.0Hz); 7.13(2H, s), 7.38-7.46(1H, m), 7.61(1H, t, J=7.6Hz), 7.64-7.70(1H, m), 7.84-7.92(1H, m), 10.06(1H, s)。

20 参考例 1 1 7 {4'-[(2-エトキシエチル)チオ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メタノール

4'-[(2-エトキシエチル)チオ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (0.97 g、3.10 mmol) のテトラヒドロフラン (4 mL) とメタノール (2 mL) の 25 混合溶液に、0 ℃ 攪拌下、水素化ホウ素ナトリウム (0.07 g、1.59 mmol) を

加え、同温で 10 分間攪拌した。反応溶液を減圧濃縮した後、残渣を塩化アンモニウム溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=5/1) で精製して、表題化合物 (0.94 g、収率 96%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.22(3H, t, J=7.0Hz), 1.72(1H, s), 1.99(6H, s), 3.13(2H, t, J=7.0Hz), 3.54(2H, q, J=7.0Hz), 3.66(2H, t, J=7.0Hz), 4.73(2H, s), 6.99-7.16(4H, m), 7.30-7.46(2H, m).

参考例118 1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン



10

5

窒素雰囲気下室温で、トリメチルスルホキソニウム ヨージド (37.1 g、 165.1 mmol) のジメチルスルホキシド (120 mL) 懸濁液に水素化ナトリウム (60% 油性、6.10 g、152.4 mmol) をゆっくりと加え 1 時間攪拌した後、テトラヒドロ-4H-チオピラン-4-オン (14.8 g、127.0 mmol) のジメチルスルホキシド (60 mL) 溶液を 20 分かけて滴下した。反応溶液をさらに室温で 14 時間攪拌した後、水で希釈してジエチルエーテルで抽出した。有機層を水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を室温で放置し得られた結晶を少量のヘキサンで洗浄、乾燥することで表題化合物 (8.22 g、 収率 50%) を無色針状晶として得た。

20 ¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.69-1.82(2H, m), 1.93-2.09(2H, m), 2.56-2.73(4H, m), 2.85-3.01(2H, m),

参考例119 4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン (6.33 g、48.6 mmol) および 4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (10.0 g、44.2 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (150 mL) 溶液に、室温攪拌下、炭酸カリウム (6.11 g、44.2 mmol) を加え、100 ℃ で 12 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮後、残渣に 1 M 塩酸を加え溶液を中和し、酢酸エチルにより抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた油状物にジイソプロピルエーテルを加え結晶化させた。結晶を濾取して、表題化合物 (12.3 g、収率78%) を無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.77-1.91(2H, m), 2.00(6H, s), 2.06-2.16(2H, m),

10 2.19(1H, s), 2.42-2.53(2H, m), 3.04-3.18(2H, m), 3.81(2H, s),

6.69(2H, s), 7.41(1H, dt, J=7.5, 1.5Hz), 7.59(1H, t, J=7.5Hz),

7.66(1H, t, J=1.5Hz), 7.87(1H, dt, J=7.5, 1.5Hz), 10.05(1H, s)。

参考例120 4-({[3'-(ヒドロキシメチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]

オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール

15

5

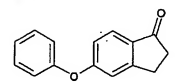
参考例 1 1 7 と同様にして、4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率 100%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.70(1H, t, J=5.8Hz), 1.76-1.90(2H, m), 2.01(6H, 20 s), 2.05-2.16(2H, m), 2.20(1H, s), 2.40-2.53(2H, m), 3.03-3.18(2H, m), 3.80(2H, s), 4.73(2H, d, J=5.8Hz), 6.67(2H, s), 7.02-7.09(1H, m), 7.12(1H, s), 7.31-7.37(1H, m), 7.41(1H, t, J=7.4Hz).

参考例120A 5-(2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オン

5-ブロモインダン-1-オン (1.20 g、5.69 mmol)、2,6-ジメチルフェニルボロン酸 (1.02 g、6.82 mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) (328 mg、0.285 mmol)、炭酸ナトリウム (1.81 g、17.1 mmol)、メタノール (8 mL)、水 (8 mL) およびトルエン (25 mL) の混合物を、アルゴン雰囲気下、1 晩加熱還流した。反応液を冷却後、酢酸エチルで希釈し、水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (0.73 g、収率 54%) を無色油状物として得た。

10 ¹H NMR (CDC1₃) δ: 2.02(6H, s), 2.72-2.80(2H, m), 3.15-3.23(2H, m), 7.09-7.23(4H, m), 7.25-7.30(1H, m), 7.82(1H, d, J=7.7Hz)。 参考例 1 2 1 5-フェノキシインダン-1-オン



5-ヒドロキシインダン-1-オン (2.00 g、13.5 mmo1) の N,N-ジメチルホル 15 ムアミド (25 mL) 溶液に、水素化ナトリウム (60% 油性、0.596 mg、14.9 mmo1) を加え、90 ℃ にて 1 時間撹拌した。本混合物にジフェニルヨードニウムクロリド (4.72 g、14.9 mmo1) を加え、同温で 16 時間撹拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/へキサン) で精製 して、表題化合物 (1.63 g、収率 54%) を淡黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.64-2.73(2H, m), 3.03-3.10(2H, m), 6.93(1H, br s), 6.96-7.00(1H, m), 7.05-7.12(2H, m), 7.18-7.26(1H, m), 7.37-7.46 (2H, m), 7.72(1H, d, J=8.5Hz).

参考例122 5-(ベンジルオキシ)インダン-1-オン

5-ヒドロキシインダン-1-オン (1.00 g、6.17 mmol)、ベンジルアルコール (800 mg、7.40 mmol) およびトリブチルホスフィン (1.70 g、8.40 mmol) の テトラヒドロフラン (80 mL) 溶液を室温下攪拌し、1,1'-(アゾジカルボニル) ジピペリジン (2.12 g、8.40 mmol) を加え、24 時間撹拌した。反応液にヘキサンを加え、析出した不溶物を濾別して、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表 題化合物 (1.14 g、収率 78%) を淡黄色結晶として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.64-2.70(2H, m), 3.05-3.11(2H, m), 5.15(2H, s), 6.95-7.01(2H, m), 7.28-7.47(5H, m), 7.70(1H, d, J=9.2Hz).

参考例123 4-(ベンジルオキシ)インダン-1-オン

参考例122と同様にして、4-ヒドロキシインダン-1-オンおよびベンジルア 15 ルコールから表題化合物を無色結晶として得た。収率 94%。

MS m/z 239 (MH⁺)_o

参考例124 4-フェノキシインダン-1-オン

参考例121と同様にして、4-ヒドロキシインダン-1-オンから表題化合物を 無色結晶として得た。収率 28%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.67-2.74(2H, m), 3.01-3.09(2H, m), 7.01(2H, d, J=8.3Hz), 7.08-7.17(2H, m), 7.29-7.42(3H, m), 7.54(1H, d, J=7.5Hz).

5 参考例 1 2 5 トリフルオロメタンスルホン酸 1-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-イ ンデン-4-イル

氷冷した 4-ヒドロキシインダン-1-オン (15.0 g、101 mmol) のピリジン (150 mL) 溶液にトリフルオロメタンスルホン酸無水物 (34.3 g、121 mmol)
10 を滴下した。混合物を室温で 16 時間撹拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~45% 酢酸エチル/へキサン) で精製して、表題化合物 (26.0 g、収率 92%) を無色油状物として得た。

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.74-2.82(2H, m), 3.24-3.28(2H, m), 7.45-7.56(2H, m), 7.75-7.86(1H, m),

参考例126 4-(2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オン

Talifation

トリフルオロメタンスルホン酸 1-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル 20 (10.0 g、35.7 mmol)、2,6-ジメチルフェニルボロン酸 (6.96 g、46.4 mmol)、 2-(ジシクロヘキシルホスフィノ)ビフェニル (750 mg、2.14 mmol)、トリス (ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0) (1.31 mg、1.43 mmol)、リン酸三 カリウム (15.2 g、71.4 mmol) およびトルエン (200 mL) の混合物を、アルゴン雰囲気下、90 ℃ で 16 時間加熱還流した。反応液を冷却後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5% ~45% 酢酸エチル/ヘキサン) にて精製し、表題化合物 (7.21 g、収率 85%) を 淡黄色結晶として得た。

MS m/z 237 $(MH^+)_{\circ}$.

参考例127 4-(2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オール

10

15

20

5

4-(2,6-ジメチルフェニル) インダン-1-オン (2.00 g、8.47 mmo1) をテトラヒドロフラン (20 mL) およびメタノール (10 mL) の混液に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム (449 mg、11.9 mmo1) を加えた後、室温で 2 時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)にて精製し、表題化合物 (1.54 g、収率 76%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.85-1.92(1H, m), 1.94(3H, s), 1.98(3H, s), 2.34-2.52(2H, m), 2.56-2.67(1H, m), 5.33(1H, q, J=6.5Hz), 7.00-7.04 (1H, m), 7.07-7.20 (3H, m), 7.32 (1H, t, J=7.4Hz), 7.42(1H, d, J=7.5Hz)。参考例128 4-[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル] インダン-1-オン

参考例126と同様にして、トリフルオロメタンスルホン酸 1-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イルおよび [4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸から表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 51%。

5 MS m/z 325 (MH⁺),

参考例129 3-プロモ-4-イソプロポキシベンズアルデヒド

3-プロモ-4-ヒドロキシベンズアルデヒド (2.5 g、12.4 mmol)、炭酸カリウム (2.57 g、18.6 mmol)、ヨウ化カリウム (0.21 g、1.24 mmol) および 10 N,N-ジメチルホルムアミド (30 mL) の混合物に、室温攪拌下、2-プロモプロパン (1.46 mL、15.5 mmol) を加え、70 ℃ で 18 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~3/1) で精製して、表題化合物 (1.77 g、収率 59%) を淡黄色油状 物として得た。

MS(ESI+): 243 (M+H), 245_o

参考例130 3-プロモ-4-プロポキシベンズアルデヒド

参考例129と同様にして3-プロモ-4-ヒドロキシベンズアルデヒドおよび 1-ブロモプロパンから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率92%。

MS(ESI+): 243 (M+H), 245

参考例131 3-ブロモ-4-(シクロプロピルメトキシ)ベンズアルデヒド

5

15

参考例129と同様にして3-プロモ-4-ヒドロキシベンズアルデヒドおよびシクロプロピルメチルプロミドから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率85%。

MS(ESI+): 255 (M+H), 257.

10 参考例 1 3 2 3-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソブ トキシベンズアルデヒド

参考例 5 0 と同様にして、3,5-ジフェニル-1H-ピラゾールおよび 3-(クロロメチル)-4-イソプトキシベンズアルデヒドから表題化合物を無色結晶として得た。収率 99%。

MS(ESI+): 411 (M+H),

参考例133 3-イソプロポキシ-4-メチル安息香酸メチル

3-ヒドロキシ-4-メチル安息香酸メチル (5.28 g、31.8 mmol)、炭酸カリウム (6.59 g、47.7 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (50 mL) の混合物に、室温攪拌下、2-プロモプロパン (3.58 mL、38.2 mmol) およびヨウ化カリウム (0.53 g、3.18 mmol) を加え、80 ℃ で 7 時間攪拌した。反応液に 2-プロモプロパン (1.79 mL、19.1 mmol) およびヨウ化カリウム (0.27 g、1.59 mmol) を加え、80 ℃ でさらに 15 時間攪拌した。反応液を冷却した後、酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=19/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) で精製して、表題化合物 (6.3 g、10 収率 96%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 209 (M+H).

参考例134 4-(プロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メチル

3-イソプロポキシ-4-メチル安息香酸メチル (1.0 g、4.8 mmol) の酢酸エチル (20 mL) 溶液に、N-ブロモスクシンイミド (0.92 g、5.19 mmol) および 2,2'-アゾピス(イソブチロニトリル) (3 mg) を加え、6 時間加熱還流した。 反応液を冷却した後、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリガゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) で精製して、表題化合物 (0.89

20 g、収率 64%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 287 (M+H), 289.

参考例 1 3 5 4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシ安息香酸メチル

5

3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール (0.36 g、1.65 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (8.6 mL) 溶液に、室温攪拌下、水素化ナトリウム (60% 油性、66 mg、1.65 mmol) を加え、同温で30分攪拌した。反応液に4-(ブロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メチル (0.43 g、1.50 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (4.3 mL) 溶液およびョウ化ナトリウム (22 mg、0.15 mmol) を加え、室温で3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) で精製して、表題化合物 (0.59 g、収率92%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 427 (M+H),

参考例 1 3 6 {4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシフェニル}メタノール

4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシ安息 香酸メチル (0.59 g、1.38 mmol) のテトラヒドロフラン (12 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、水素化リチウムアルミニウム (52 mg、1.38 mmol) を加え、同温で 2.5 時間攪拌した。反応終了後、反応液に硫酸ナトリウム十水和物 (0.89 g、2.76 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した後、不溶物を濾別し、濾液を減圧 20 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル)

=5/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物 (0.50 g、収率 92%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 399 (M+H).

参考例 1 3 7 4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプ 5 ロポキシベンズアルデヒド

参考例 7 7 と同様にして、 {4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシフェニル} メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。 収率 75%。

10 MS(ESI+): 397 (M+H).

参考例138 1-(2-エトキシエトキシ)-2,3,5-トリメチルベンゼン

2,3,5-トリメチルフェノール (3.0 g、22.0 mmo1)、炭酸カリウム (3.65 g、26.4 mmo1) およびヨウ化カリウム (0.55 g、3.3 mmo1) の N,N-ジメチルホル
15 ムアミド (50 mL) 溶液に、室温攪拌下、2-クロロエチル エチル エーテル (3.59 g、33.3 mmo1) を加え、70 ℃ で 24 時間攪拌した。反応液に上述と同量の試薬 (炭酸カリウム、ヨウ化カリウムおよび 2-クロロエチル エチル エーテル) を加え、さらに 70 ℃ で 24 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮
10 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル =49/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) で精製して、表題化合物 (4.1 g、収率 90%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 209 (M+H)

5

10

15

20

参考例139 2-プロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3,4-トリメチルベンゼン

1-(2-エトキシエトキシ)-2,3,5-トリメチルベンゼン (1.0 g、4.08 mmol)、ピリジン (0.097 mL、1.20 mmol) およびジクロロメタン (10 mL) の混合物に、0 ℃ 攪拌下、臭素 (0.66 g、4.12 mmol) のジクロロメタン (1 mL) 溶液を加え、同温で 1 時間攪拌した。反応液を飽和重層水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=49/1~ヘキサン/酢酸エチル=4/1) で精製して、表題化合物 (1.2 g、収率 99%) を無色油状物として得た。¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.24(3H, t, J=6.9 Hz), 2.20(3H, s), 2.37(3H, s), 2.38(3H, s), 3.60(2H, q, J=6.9 Hz), 3.76-3.81(2H, m), 4.04-4.09(2H, m), 6.63(1H, s)。

参考例 1 4 0 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチルビフェニル-3-カルバルデヒド

2-プロモ-5-(2-エトキシエトキシ)-1,3,4-トリメチルベンゼン (1.16 g、4.04 mmol)、3-ホルミルフェニルボロン酸 (0.67 g、4.44 mmol)、テトラキス (トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) (0.23 g、0.20 mmol)、炭酸セシウム (3.2 g、9.7 mmol)、水 (4.8 mL) および 1,2-ジメトキシエタン (15 mL) の混合物を窒素雰囲気下 90 ℃ で 64 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で順次洗浄、乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、表題化合物 (0.35 g、収率 28%) を無色油状物として得た。

25 MS (ESI+): 313 (M+H)

参考例141 3-(2-エトキシエトキシ)-1,2,4,5-テトラメチルベンゼン

テトラヘドロン レターズ (Tetrahedron Lett.)、1989年、30巻、5215 頁記載の方法に従って合成した 2,3,5,6-テトラメチルフェノールおよび 2-クロロエチル エチル エーテルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 73%。MS (ESI+): 223 (M+H)。

参考例 1 4 2 1-プロモ-4-(2-エトキシエトキシ)-2, 3, 5, 6-テトラメチルベンゼン

5

10 参考例139と同様にして、3-(2-エトキシエトキシ)-1,2,4,5-テトラメチル ベンゼンから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率86%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.27(3H, t, J=6.9 Hz), 2.27(6H, s), 2.38 (6H, s), 3.62(2H, q, J=6.9 Hz), 3.73-3.78(2H, m), 3.80-3.86(2H, m).

参考例 1 4 3 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチルビフェニ 15 ル-3-カルバルデヒド

参考例140と同様にして、1-プロモ-4-(2-エトキシエトキシ)-2,3,5,6-テトラメチルベンゼンおよび 3-ホルミルフェニルボロン酸から表題化合物を黄色油状物として得た。収率 18%。

20 MS (ESI+): 327 (M+H).

参考例 1 4 4 4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポ キシ安息香酸メチル

参考例135と同様にして、4-(ブロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メチルおよびジャーナル オプ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、1998年、41巻、623頁に記載の方法に従って合成した 2,2-ジメチル-1,2-ジヒドロキノリンから表題化合物を緑色油状物として得た。収率 38%。

 $MS (ESI+): 366 (M+H)_{o}$

5

15

参考例 1 4 5 {4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポ キシフェニル}メタノール

10 参考例136と同様にして、4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポキシ安息香酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。 収率86%。

 $MS (ESI+): 338 (M+H)_{o}$

参考例 1 4 6 4-[(2, 2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポ キシベンズアルデヒド

参考例 7 7 と同様にして、 $\{4-[(2,2-i) メチルキノリン-1(2H)-1) メチル]-3-1 (2H) -1 (2H)$

20 MS (ESI+): 336 (M+H).

参考例 1 4 7 3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]安息香酸メチル

参考例135と同様にして、4-(プロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メ 5 チルおよび 2-メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリンから表題化合物を無色油 状物として得た。収率 42%。

 $MS (ESI+): 354 (M+H)_{o}$

参考例 1 4 8 {3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]フェニル}メタノール

10

20

参考例 1 3 6 と同様にして、3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]安息香酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 100%。

 $MS (ESI+): 326 (M+H)_{o}$

15 参考例149 3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンズアルデヒド

参考例77と同様にして、{3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]フェニル}メタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 76%。

5

10

20

 $MS (ESI+): 324 (M+H)_{\circ}$

参考例 1 5 0 4-[(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシ安息香酸メチル

4-(ブロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メチル (2.0 g、6.96 mmol)、4-ヒドロキシピペリジン (1.06 g、10.4 mmol)、炭酸カリウム (1.44 g、10.4 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) の混合物を 70 ℃ で 20 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (塩基性シリカゲル、ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製して、表題化合物 (1.77 g、収率 83%) を淡黄色油状物として得た。

MS (ESI+): 308 (M+H).

参考例 1 5 1 4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル]メチル}-15 3-イソプロポキシ安息香酸メチル

4-[(4-ヒドロキシピペリジン-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシ安息香酸メチル (0.72 g、2.34 mmol)、2,6-ジメチルフェノール (0.43 g、3.51 mmol) およびトリブチルホスフィン (0.88 mL、3.51 mmol) の無水テトラヒドロフラン (14 mL) 溶液に、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.89 g、3.51 mmol) を加え、室温で 12 時間撹拌した。反応液に上述と同量の試薬 (2,6-ジメチルフェノール、トリブチルホスフィンおよび 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン)を加え、さらに 12 時間攪拌した。反応溶液にジエチルエーテル

(40 mL) を加え、析出物を濾別した後、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1〜ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、表題化合物 (0.35 g、収率 36%) を無色油状物として得た。

5 MS (ESI+): 412 (M+H)

参考例 1 5 2 (4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル]メチル}-3-イソプロポキシフェニル)メタノール

参考例 1 3 6 と同様にして、4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-10 イル]メチル}-3-イソプロポキシ安息香酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 100%。

 $MS (ESI+): 384 (M+H)_{a}$

参考例 1 5 3 4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ) ピペリジン-1-イル] メチル}-3-イソプロポキシベンズアルデヒド

15

参考例 7 7 と同様にして、(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル]メチル}-3-イソプロポキシフェニル)メタノールから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 100%。

MS (ESI+): 382 (M+H).

20 参考例 1 5 4 3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]安息香酸メチル

参考例135と同様にして、4-(プロモメチル)-3-イソプロポキシ安息香酸メチルおよび2-メチルインドールから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率29%。

5 MS (ESI+): 338 (M+H).

参考例 1 5 5 {3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]フェニル} メタノール

参考例136と同様にして、3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドー 10 ル-1-イル)メチル]安息香酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。 収率88%。

MS (ESI+): 310 (M+H).

参考例 1 5 6 3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンズアルデヒド

15

参考例 7 7 と同様にして、{3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]フェニル}メタノールから表題化合物を黄色油状物として得た。 収率 72%。

MS (ESI+): 308 (M+H).

20 参考例 1 5 7 4-メチル-3-[(メチルスルホニル)オキシ]安息香酸メチル

3-ヒドロキシ-4-メチル安息香酸メチル (3.0 g、18.1 mmol) のピリジン (20 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、メタンスルホニルクロリド (2.80 mL、36.1 mmol) を加え、室温で 3 時間攪拌した。溶媒を減圧下に留去し、残留物を酢酸エチルおよび 1 規定塩酸で分液した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物 (4.11 g、収率 93%) を黄色油状物として得た。

MS (ESI+): 245 (M+H).

10 参考例 1 5 8 4-(プロモメチル)-3-[(メチルスルホニル)オキシ]安息香酸メチル

参考例134と同様にして、4-メチル-3-[(メチルスルホニル)オキシ]安息香酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 69%。

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 3.35(3H, s), 3.94(3H, s), 4.58(2H, s), 7.58(1H, d, J=7.8Hz), 7.98(1H, dd, J=1.8, 7.8Hz), 8.02(1H, d, J=1.8Hz).

参考例 1 5 9 4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]安息香酸メチル

5

参考例160 メタンスルホン酸 5-(ヒドロキシメチル)-2-[(2-メチル-3,4-ジ 10 ヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]フェニル

MS(ESI+): 389 (M+H)

参考例136と同様にして、4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]安息香酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率80%。

15 MS (ESI+): 362 (M+H).

参考例 1 6 1 4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-メトキシ安息香酸メチル

参考例 1 5 9 と同様にして、4-(ブロモメチル)-3-メトキシ安息香酸メチルお 20 よび 3,5-ジフェニル-1H-ピラゾールから表題化合物を無色粉末として得た。収率 71%。

MS (ESI+): 399 (M+H).

参考例162 {4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-メトキシフェニル}メタノール

参考例136と同様にして、4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メ 5 チル]-3-メトキシ安息香酸メチルから表題化合物を淡黄色粉末として得た。収 率 90%。

MS (ESI+): 371 (M+H).

参考例163 4-ヒドロキシ-3-イソプチル安息香酸メチル

10 3-プロモ-4-ヒドロキシ-5-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル) 安息香酸メチル (5.0 g、24.2 mmol) および 10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、1.5 g) を テトラヒドロフラン (70 mL) とメタノール (70 mL) の混合溶媒に加え、水素 雰囲気下、室温で 5 時間攪拌した。触媒を濾去し、濾液を濃縮して、表題化合物 (4.8 g、収率 95%) を無色針状晶として得た。

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.93(6H, d, J=6.6Hz), 1.82-2.04(1H, m), 2.51(2H, d, J=7.4Hz), 3.88(3H, s), 5.00-5.30(1H, m), 6.78(1H, d, J=8.8Hz), 7.75-7.84(2H, m).

参考例164 4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチル安息香酸メチル

20 4-ヒドロキシ-3-イソブチル安息香酸メチル (0.80 g、3.84 mmol)、ジフェニルメチルプロマイド (1.05 g、4.25 mmol)および炭酸カリウム (0.69 g、

4.99 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液を室温で 3 日間攪拌 した。反応溶液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出、クエン酸水溶液で洗浄後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=3/97~15/85) に付し、表題化合物 (450 mg、収率 31%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 0.94(6H, d, J=6.6Hz), 1.95-2.18(1H, m), 2.64(2H, d, J=6.8Hz), 3.83(3H, s), 6.26(1H, s), 6.78(1H, d, J=8.8Hz), 7.20-7.84(11H, m)_a

参考例165 [4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルフェニル]メタノール

10

15

5

4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチル安息香酸メチル (0.45 g、1.20 mmo1) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (60 mg、1.58 mmo1) を少しずつ加えた。氷冷下で 2 時間攪拌後、反応溶液に硫酸ナトリウム十水和物 (1.2 g、2.30 mmo1) を少量ずつ加え、室温で 1 時間攪拌した。不溶物を濾去後、濾液を濃縮し、表題化合物 (420 mg、収率 100%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.93(6H, d, J=6.6Hz), 1.47(1H, t, J=5.7Hz), 1.96–2.12(1H, m), 2.60(2H, d, J=6.9Hz), 4.54(2H, d, J=5.7Hz), 6.17(1H, s), 6.72(1H, d, J=5.7Hz), 6.99(1H, dd, J=2.4, 8.4Hz), 7.10(1H, d,

20 J=2.4Hz), 7.15-7.25(10H, m).

参考例166 トリフルオロメタンスルホン酸 4-ブチリルフェニル

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.01(3H, t, J=7.4Hz), 1.71-1.85(2H, m), 2.95(2H, t, J=7.3Hz), 7.34-7.41(2H, m), 8.02-8.09(2H, m),

10 参考例167 4-プチリル安息香酸メチル

トリフルオロメタンスルホン酸 4-ブチリルフェニル (27.14 g、91.7 mmol)、
酢酸パラジウム (1.24 g、5.50 mmol)、1,3-ビス(ジフェニルホスフィノ)プロ
パン (2.45 g、6.05 mmol)、トリエチルアミン (23.2 g、229 mmol)、メタノ
15 ール (200 mL) およびジメチルスルホキシド (100 mL) の混合物を、一酸化炭
素雰囲気下、80 ℃ で 8 時間加熱還流した。反応液を冷却後、0.5 規定塩酸を
加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ
ウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー
(酢酸エチル/ヘキサン=3/97~30/70)で精製したのち、酢酸エチルーヘキサン
20 から再結晶して、表題化合物 (9.24 g、収率 49%) を無色結晶として得た。
MS: m/z 207 (MH*)。

参考例 1 6 8 (4-{1-[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)メチル]プチル}フェニル)メタノール

5

10

15

20

リービッヒズ アナーレン デア ケミー (Liebigs Annalen der Chemie)、 1981年、4巻、623-632頁に記載の方法に従って合成したトリフェニル[(4-フ ェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル]ホスホニウムブロミド(1.00 g、1.94 mmol) のベンゼン (20 mL) 懸濁液にカリウム tert-プトキシド (239 mg、 2.13 mmol) を加え、アルゴン雰囲気下、室温で 3 時間攪拌した。反応溶液に 4-プチリル安息香酸メチル (319 mg、1.55 mmol) のベンゼン (20 mL) 溶液を 滴下し、室温で 3 時間攪拌したのち、更に 16 時間加熱還流した。反応液を室 温まで冷却したのち水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=5:95~20:80) で精製して、黄色油 状物を得た。得られた油状物、テトラヒドロフラン (20 mL)、メタノール (10 mL) および 10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、200 mg) を加え、水素雰囲 気下、室温で 2 日間攪拌した。触媒を濾別し、得られた濾液を濃縮して、無色 油状物を得た。得られた油状物のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、1.0 M 水素化ジイソプチルアルミニウムトルエン溶液 (10 mL、10 mmol) を氷冷下で 滴下した。反応液を室温で 2 時間攪拌したのち、硫酸ナトリウム十水和物を加 えて更に室温で 1 時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮した後、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=10/90~60/40) で精製して、表題化合物 (250 mg、収率 48%) を無色油状物として得た。

MS: m/z 338 (MH⁺).

参考例169 4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}インダン-1-オール

参考例127と同様にして、4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}イン ダン-1-オンから表題化合物を無色油状物として得た。収率 93%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.20(6H, d, J=1.1Hz), 1.00(9H, s), 1.72(1H, d, J=7.2Hz), 1.85-1.99(1H, m), 2.40-2.53(1H, m), 2.67-2.79(1H, m),

5 2.94-3.06(1H, m), 5.20-5.27 (1H, m), 6.71(1H, d, J=7.6Hz), 7.03(1H, d, J=7.6Hz), 7.13(1H, t, J=7.6Hz),

参考例 1 7 0 3-(2-フルオロ-4-{(4-ヒドロキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

10 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (20.0 g、50.5 mmol)、4-{[tert-プチル(ジメチル)シリル]オキシ}インダン-1-オール (14.7 g、55.6 mmol) およびトリフェニルホスフィン (14.6 g、55.6 mmol) のテトラヒドロフラン (300 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、25.3 mL、55.6 mmol) を加え、

15 室温まで昇温して 16 時間攪拌した。反応液に上述の半量の試薬 (4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}インダン-1-オール、トリフェニルホスフィンおよびアゾジカルボン酸ジエチル) を加え、さらに 4 時間攪拌した。反応液を濃縮し、残留物にジエチルエーテルおよびヘキサンを加え、生じた不溶物を濾別した。濾液を減圧濃縮したのち、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー

20 (ヘキサン/酢酸エチル=95/5~ヘキサン/酢酸エチル=30/70) で精製して、黄色油状物を得た。得られた油状物のテトラヒドロフラン (250 mL) 溶液に、氷冷攪拌下、テトラプチルアンモニウムフルオリド (1 M THF 溶液、61.1 mL、61.1 mmol) を加え同温で 3 時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラ

25 ムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=70/30~ヘキサン/酢酸エチル

=30/70) で精製して、表題化合物 (21.5 g、収率 81%、2 工程) を黄色油状物 として得た。

 $MS m/z 551 ((M+Na)^{+})$.

参考例171 3-{2-フルオロ-4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(トリ 5 フルオロメチル)スルホニル]オキシ}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミ ノ]フェニル}プロパン酸エチル

参考例125と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{(4-ヒドロキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率96%。

 $MS m/z 661 ((M+Na)^{+})_{o}$

10

参考例172 (2E)-3-(6-アミノ-2-メチルピリジン-3-イル)アクリル酸メチル

参考例 2 0 と同様にして、5-プロモ-6-メチルピリジン-2-アミンから表題化 15 合物を黄色結晶として得た。収率 11%。

MS m/z 193 (MH⁺)

参考例173 3-(6-アミノ-2-メチルピリジン-3-イル)プロパン酸メチル

参考例 2 1 と同様にして、(2E)-3-(6-アミノ-2-メチルピリジン-3-イル)アク 20 リル酸メチルから表題化合物を黄色結晶として得た。収率 73%。

 \cdot MS m/z 195 (MH $^{+}$)

参考例 1 7 4 (2E)-3-(2-アミノピリミジン-5-イル)アクリル酸メチル

参考例20と同様にして、2-アミノ-5-プロモピリミジンから表題化合物を黄 色結晶として得た。収率 28%。

5 ¹H NMR (DMS0-d₆) δ : 3.69(3H, s), 6.52(1H, d, J=16.2Hz), 7.49(1H, d, J=16.2Hz), 8.61(2H, s)

参考例175 3-(2-アミノピリミジン-5-イル)プロパン酸メチル

参考例 2 1 と同様にして、(2E)-3-(2-アミノピリミジン-5-イル)アクリル酸 10 メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 17%。

MS m/z 182 (MH⁺)

参考例 1 7 6 N-(3-メチルプチル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-アミン

15 N-(3-メチルブチル)チオウレア (3.00 g、20.5 mmol)、2-プロモ-1-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]エタノン (5.45 g、20.5 mmol)、酢酸ナトリウム (2.19 g、26.7 mmol) のエタノール (50 mL) 溶液を 90 ℃ で 4 時間攪拌した。反応混合物を水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた固体をジクロロメタンーへキサンから再結 20 晶して、表題化合物 (1.76 g、収率 27%) を淡黄色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.95(6H, d, J=6.5Hz), 1.55(2H, q, J=7.0Hz), 1.63-1.79(1H, m), 3.24-3.36(2H, m), 5.29(1H, br s), 6.80(1H, s), 7.61(2H, d, J=8.5Hz), 7.90(2H, d, J=8.2Hz).

参考例177 4-[((3-メチルブチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]安息香酸メチル

N-(3-メチルブチル)-4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-アミン (1.20 g、3.82 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に水素化ナトリウム (60% 油性、229 mg、5.73 mmol) を加えて 30 分間攪拌 した後、4-(ブロモメチル)安息香酸メチル (1.05 g、4.58 mmol) を加えた。混合物を 60 ℃ で 1.5 時間攪拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=97/3~ヘキサン/酢酸エチル=60/40) で精製して、表題化合物 (1.34 g、収率 76%) を黄色油状物として得 た。

MS m/z 463 (MH⁺).

参考例178 {4-[((3-メチルブチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]フェニル}メタノール

20 4-[((3-メチルブチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]安息香酸メチル (1.34 g、2.90 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、1.0 M 水素化ジイソプチルアルミニウムトルエン溶液 (6.38 mL、6.38 mmol) を氷冷下で滴下した。反応液を室温で 2 時間攪

押したのち、硫酸ナトリウム十水和物を加えて更に室温で 1 時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=10/90~60/40) で精製して、表題化合物 (950 mg、収率 75%) を無色油状物として得た。

5 MS m/z 435 (MH⁺).

参考例179 (2E)-3-[4-(ジベンジルアミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]アクリル酸エチル

水冷したジエチルホスホノ酢酸エチル (7.71 g、34.4 mmol) のテトラヒドロフラン (80 mL) 溶液に水素化ナトリウム (60% 袖性、1.38 g、34.4 mmol) を加えて 30 分間攪拌した後、ヨーロピアン ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (European Journal of Medicinal Chemistry)、1999 年、34巻、137-151 頁に記載の方法に従って合成した 4-(ジベンジルアミノ)-2,6-ジフルオロベンズアルデヒド (9.28 g、27.5 mmol) のテトラヒドロフラン (100 mL) 溶液を滴下した。混合物を室温で 1 時間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=97/3~ヘキサン/酢酸エチル=60/40) で精製して、表題化合物 (9.57 g、収率85%) を黄色油状物として得た。

20 MS m/z 408 (MH⁺).

参考例180 3-(4-アミノ-2,6-ジフルオロフェニル)プロパン酸エチル

5

(2E)-3-[4-(ジベンジルアミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]アクリル酸エチル (5.00 g、12.3 mmol) の酢酸 (100 mL) 溶液に 10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.50 g) を加え、水素雰囲気下、50 ℃で 16 時間攪拌した。触媒を濾別し、得られた濾液を濃縮した。残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄して、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=95/5~ヘキサン/酢酸エチル=50/50) で精製して、表題化合物 (2.63 g、収率 93%) を黄色油状物として得た。

MS m/z 230 (MH⁺)

10 参考例181 3-(2,6-ジフルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミ ノ}フェニル)プロパン酸エチル

参考例34と同様にして、3-(4-アミノ-2,6-ジフルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率88%。

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.18-1.30(3H, m), 2.53(2H, t, J=7.7Hz), 2.90(2H, t, J=7.7Hz), 4.06-4.17(2H, m), 6.73-6.85(2H, m), 7.63-7.70(1H, m), 7.71-7.78(1H, m), 7.89(1H, dd, J=7.8, 1.4Hz), 7.96(1H, dd, J=7.7, 1.5Hz)₀

参考例182 4-(2,6-ジメチルフェノキシ)インダン-1-オン

20

2-プロモ-1,3-ジメチルベンゼン (15.0 g、81.1 mmol)、4-ヒドロキシイン ダン-1-オン (10.0 g、67.5 mmol)、酸化銅(II) (9.13 g、114 mmol)、炭酸カ リウム (18.7 g、135 mmol)、ピリジン (200 mL) および o-キシレン (100

mL) の混合物を窒素雰囲気下、130 ℃ で 18 時間攪拌した。反応混合物を冷却後、トルエンおよびメタノール混合溶媒を加え、不溶物を濾別した後、濾液を濃縮した。残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1 M 塩酸、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣にクロロホルムを加え、不溶物を濾別した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=90/10~ヘキサン/酢酸エチル=0/100) で精製して、表題化合物 (0.373 g、収率 2%) を黄色油状物として得た。
MS m/z 253 (MH⁺)。

参考例183 4-(2,6-ジメチルフェノキシ)インダン-1-オール

10

15

20

25

5

参考例127と同様にして、4-(2,6-ジメチルフェノキシ)インダン-1-オンか・ ら表題化合物を無色油状物として得た。収率 70%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.80(1H, d, J=6.6Hz), 1.97-2.09(1H, m), 2.10-2.14(6H, m), 2.51-2.68(1H, m), 2.86-3.01(1H, m), 3.14-3.29(1H, m), 5.29-5.35(1H, m), 6.17-6.27(1H, m), 6.98-7.14(5H, m)

参考例 1 8 4 4-{[5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル]オキシ}インダン-1-オン

4-ヒドロキシインダン-1-オン (2.94 g、19.8 mmol)、2-クロロ-5-(トリフルオロメチル)ピリジン (3.00 g、16.5 mmol)、炭酸カリウム (6.84 g、49.5 mmol) および N,N-ジメチルホルムアミド (40 mL) の混合物を窒素雰囲気下、100 ℃ で 8 時間攪拌した。反応液を冷却後、酢酸エチルで希釈し、水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=95/5~ヘキサン/酢酸エチル=60/40) で精製して、表題化合物 (2.74 g、収率 69%) を淡黄色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.65-2.74(2H, m), 2.92-2.99(2H, m), 7.13(1H, d, J=8.7Hz), 7.35-7.42(1H, m), 7.47(1H, t, J=7.6Hz), 7.70(1H, d, J=7.5Hz), 7.96 (1H, dd, J=8.6, 2.2Hz), 8.41(1H, s).

参考例185 4-{[5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル]オキシ}インダ

5 ン-1-オール

参考例127と同様にして、 $4-\{[5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル]オキシ}インダン-1-オンから表題化合物を黄色油状物として得た。収率89%。MS <math>m/z$ 296 (MH^+) 。

10 参考例186 4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オン

参考例126と同様にして、1-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル トリフルオロメタンスルホナートおよび(2,6-ジメチル-4-メトキシフェニル)ボロン酸から表題化合物を黄色粉末として得た。収率85%。

15 MS m/z 237 $(MH^{+})_{a}$

参考例187 4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オール

参考例127と同様にして、4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オンから表題化合物を黄色粉末として得た。収率31%。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.77-1.89(1H, m), 1.92(3H, s), 1.96(3H, s), 2.34-2.51(2H, m), 2.54-2.70(1H, m), 3.82(3H, s), 5.27-5.37(1H, m), 6.66(2H, s), 7.00(1H, d, J=7.4Hz), 7.27-7.47(2H, m)。

参考例188 3-プロモ-4-ヒドロキシ安息香酸メチル

3-プロモ-4-ヒドロキシ安息香酸(50.4 g、232 mmol)および濃硫酸(17 mL)のメタノール(330 mL)溶液を 24 時間加熱還流した。反応液を水酸化ナトリウム水溶液で中和した後、減圧下でメタノールを除去して、酢酸エチルで抽出した。抽出液を重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた結晶をジエチルエーテル/ヘキサンで洗浄して、表題化合物(45.5 g、収率 85%)を淡桃色結晶として得た。

MS m/z 231 (MH⁺).

参考例189 3-ブロモ-4-イソプロポキシ安息香酸メチル

10

3-プロモ-4-ヒドロキシ安息香酸メチル (15.0 g、64.9 mmol)、2-プロモプロパン (7.68 mL、77.9 mmol) およびヨウ化カリウム (1.0 g、6.49 mmol) のN,N-ジメチルホルムアミド (200 mL) 溶液に炭酸カリウム (13.5 g、97.4 mmol) を加え、80 ℃ で 2 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン〜ヘキサン/酢酸エチル=9/1) で精製して、表題化合物 (14.6 g、収率 83%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.41(6H, d, J=6.0Hz), 3.89(3H, s), 4.59-4.75(1H, 20 m), 6.90(1H, d, J=8.8Hz), 7.94(1H, dd, J=8.8, 2.1Hz), 8.23(1H, d, J=2.1Hz)_o

参考例 1 9 0 (4-プロモ-3,5-ジメチルフェノキシ) (tert-プチル) ジメチルシ ラン

5

10

4-プロモ-3,5-ジメチルフェノール (25.4 g、126.2 mmol) およびイミダソール (9.5 g、138.9 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (300 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、tert-ブチルジメチルクロロシラン (20.9 g、138.9 mmol) を加え、室温で 5 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜ヘキサン/酢酸エチル=10/1) で精製して、表題化合物 (38.7 g、収率 97%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.18(6H, s), 0.97(9H, s), 2.34(6H, s), 6.57(2H, s).

参考例191 (4-{[tert-プチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2,6-ジメチルフェニル)ボロン酸

s), 6.47(2H, s).

(4-ブロモ-3,5-ジメチルフェノキシ)(tert-ブチル)ジメチルシラン (39.2 g、124 mmol)のテトラヒドロフラン溶液 (250 mL) に、-78 ℃ 攪拌下、n-ブチルリチウム ヘキサン溶液 (1.6 M、90.0 mL, 144 mmol) を加えた。反応液を同温で 2 時間攪拌した後、ホウ酸トリイソプロピル (40.0 mL、173 mmol) を加え、室温まで昇温させた後、3 時間攪拌した。反応液に 2 M 塩酸 (180 mL)を加え、6 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルおよび水で分液し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/4) で精製して、表題化合物 (18.6 g、収率 53%)を淡黄色プリズム晶として得た。

1H NMR (CDC13) δ: 0.19(6H, s), 0.98(9H, s), 2.32(6H, s), 4.58(2H,

参考例192 4'-{[tert-プチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル

(4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2,6-ジメチルフェニル)ボロン 酸 (500 mg、1.83 mmol) および 3-ブロモ-4-イソプロポキシ安息香酸メチル (667 mg、2.38 mmol) を 2 M 炭酸ナトリウム水溶液 (2.38 mL) およびトルエン (20 mL) の混液に溶解し、アルゴン置換した後、2-ジシクロヘキシルホスフィノ-2'-(N,N-ジメチルアミノ)ビフェニル (118 mg、0.29 mmol) およびトリス(ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0) (67.0 mg、0.07 mmol) を加え

- 10 た。反応液をアルゴン雰囲気下、1 日間加熱還流した。反応液を冷却後、食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル=10/1)で精製して、表題化合物(642 mg、収率 82%)を黄色油状物として得た。
- 15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.19-0.26(6H, m), 1.00(9H, s), 1.17(6H, d, J=6.0Hz), 1.92(6H, s), 3.87(3H, s), 4.42-4.57(1H, m), 6.57(2H, s), 6.95(1H, d, J=8.7Hz), 7.74(1H, d, J=2.3Hz), 7.99(1H, dd, J=8.7, 2.3Hz),

参考例193 (4'-{[tert-プチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イソプロポキ 20 シ-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノール

参考例62と同様にして、4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イ ソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸メチルから表題化合物 を無色油状物として得た。収率 85%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.22(6H, s), 1.00(9H, s), 1.10(6H, d, J=6.2Hz), 1.94-1.98(6H, m), 4.16-4.31(1H, m), 4.64(2H, d, J=3.6Hz), 6.57(2H, m)s), 6.94(1H, d, J=8.5Hz), 7.04(1H, d, J=2.1Hz), 7.24-7.31(1H, m). 参考例194 5-(ベンジルオキシ)-2-ブロモ-1,3-ジメチルベンゼン

4-プロモ-3.5-ジメチルフェノール (8.00 g、39.8 mmol) およびベンジルブ ロミド (5.80 mL、47.7 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (130 mL) 溶液 10 に炭酸カリウム (8.25 g、59.7 mmol) を加え、80 ℃ で 8 時間撹拌した。反 応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (ヘキサン~ヘキサン/酢酸エチル=97/3) で精製して、表題化合物 (9.97 g、収率 86%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 2.38(6H, s), 5.01(2H, s), 6.73(2H, s), 7.28-7.46(5H, m).

参考例195 [4-(ベンジルオキシ)-2.6-ジメチルフェニル]ボロン酸

15

5-(ベンジルオキシ)-2-ブロモ-1,3-ジメチルベンゼン (8.78 g、30.2 mmol) 20 のテトラヒドロフラン溶液 (100 mL) に、-78 ℃ 攪拌下、n-ブチルリチウム ヘキサン溶液 (1.6 M、22.6 mL、36.2 mmol) を加えた。反応液を同温で 1.5 時間攪拌した後、ホウ酸トリイソプロピル (20.9 mL、90.6 mmol) を加え、室

温まで昇温させた後、1 晩攪拌した。反応液に 2 M 塩酸 (150 mL) を加えて 2.5 時間撹拌した後、酢酸エチルおよび水で分液した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣に冷ヘキサンを加えて 結晶化させた後、析出した結晶を濾取、冷ヘキサンで洗浄後、乾燥して、表題化 合物 (4.65 g、収率 60%) を無色結晶として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 2.36(6H, s), 4.57(2H, s), 5.04(2H, s), 6.63(2H, s), 7.28-7.47(5H, m).

参考例196 4'-(ベンジルオキシ)-2',6,6'-トリメチルピフェニル-3-カルボン酸メチル

10

[4-(ベンジルオキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸 (354 mg、1.38 mmol) および 3-プロモ-4-メチル安息香酸メチル (229 mg、1.00 mmol) を 2 M 炭酸ナトリウム水溶液 (1.38 mL)、トルエン (10 mL)および 1,2-ジメトキシエタン (1 mL) の混液に溶解させ、アルゴン置換した後、ジシクロヘキシル (2',6'-ジメトキシビフェニル-2-イル)ホスフィン (32.8 mg、0.08 mmol) およびトリス(ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0) (18.3 mg、0.02 mmol) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、1 日間加熱還流した。反応液を冷却後、食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧機縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン~ヘキサン/酢 酸エチル=9/1) で精製して、表題化合物 (255 mg、収率 71%) を無色油状物として得た。

MS m/z 361 (MH⁺).

参考例197 4'-ヒドロキシ-2',6,6'-トリメチルピフェニル-3-カルボン酸メ チル

4'-(ベンジルオキシ)-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル (255 mg、0.71 mmol)、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、25.5 mg) およびエタノール (3 mL) の混合物を水素雰囲気下、室温で 1 晩攪拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣を再度上記の条件下(ただし10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、127 mg)、撹拌時間 2 時間)に付し、表題化合物 (199 mg、収率 100%) を無色油状物として得た。

MS m/z 271 (MH⁺).

参考例198 4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキ 10 シ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル

4'-ヒドロキシ-2', 6, 6'-トリメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル(199 mg、0.74 mmo1)および 1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン(116 mg、0.89 mmo1)の N, N-ジメチルホルムアミド (2.5 mL) 溶液に炭酸カリウム(123 mg、15 0.89 mmo1)を加え、100 ℃ で 1 晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製して、表題化合物(191 mg、収率 64%)を無色油状物として得た。

20 MS m/z 401 (MH^{+}).

参考例199 4-({[5'-(ヒドロキシメチル)-2, 2', 6-トリメチルビフェニル-4-イル]オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール

4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-カルボン酸メチル (191 mg、0.48 mmol) の無水テトラヒドロフラン (3 mL) 溶液に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (34.2 mg、0.72 mmol) を加え、室温で 1 晩攪拌した。反応溶液に無水テトラヒドロフラン (10 mL) を加え、氷冷した後、硫酸ナトリウム十水和物 (232 mg、0.72 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。析出した不溶物をセライト濾過し、濾液を減圧機縮して、表題化合物 (182 mg、収率 100%) を無色非晶性粉末として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.61(1H, t, J=5.9Hz), 1.76-1.99(11H, m), 2.06-2.16(2H, m), 2.20(1H, s), 2.41-2.54(2H, m), 3.04-3.17(2H, m), 3.80(2H, s), 4.68(2H, d, J=5.9Hz), 6.68(2H, s), 6.99(1H, s), 7.24-7.29(2H, m)_a

参考例 2 0 0 4-(アセチルアミノ)-3-プロモ安息香酸エチル

15

4-アミノ安息香酸エチル (10.0 g、59.3 mmol) およびトリエチルアミン (18.4 mL、130 mmol) の酢酸 (30 mL) 溶液に、室温撹拌下、臭素 (3.04 mL、59.3 mmol) をゆっくりと滴下した。反応液を室温で 2 時間撹拌した後、冷水 (400 mL) を加えた。析出した固体を濾取し、冷水で洗浄後、減圧乾燥して粗 20 4-アミノ-3-プロモ安息香酸エチル (15.0 g) を赤桃色結晶として得た。得られた結晶を酢酸エチル (60 mL) に溶解させ、4 M 塩化水素/酢酸エチル溶液を加えた。析出した固体を濾取し、酢酸エチルージエチルエーテルの混合溶媒 (1:1) で洗浄後、減圧乾燥して、4-アミノ安息香酸エチル 塩酸塩、および 4-

アミノ-3-プロモ安息香酸エチル 塩酸塩の混合物 (8.99 g) を無色結晶として得た。続いて、得られた混合物 (1.00 g) のピリジン (12 mL) 溶液に、室温撹拌下、無水酢酸 (0.69 mL、7.13 mmol) および 4-ジメチルアミノピリジン (触媒量) を加え、同温で 1 晩撹拌した。反応溶液を減圧濃縮した後、残渣に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物 (758 mg、収率40%、3 工程) を無色結晶として得た。

MS m/z 286 (MH⁺)_p

5

15

20

10 参考例 2 0 1 6-(アセチルアミノ)-4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフ ェニル-3-カルボン酸エチル

[4-(ベンジルオキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸 (333 mg、1.30 mmo1) および4-(アセチルアミノ)-3-プロモ安息香酸エチル (286 mg、1.00 mmo1) を 2 M 炭酸ナトリウム水溶液 (1.30 mL)、トルエン (10 mL) および 1,2-ジメトキシエタン (1 mL) の混液に溶解させ、アルゴン置換した後、ジシクロヘキシル(2',6'-ジメトキシピフェニル-2-イル)ホスフィン (65.7 mg、0.16 mmo1) およびトリス(ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0) (36.6 mg、0.04 mmo1) を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、1 日間加熱還流した。反応液を冷却後、食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=13/7) で精製して、表題化合物 (401 mg、収率 96%) を無色非晶性粉末として得た。

 $MS m/z 418 \cdot (MH^{+})_{a}$

参考例 2 0 2 6-(アセチルアミノ)-4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル

6-(アセチルアミノ)-4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カ ルボン酸エチル (809 mg、1.94 mmol)、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、 404 mg) およびエタノール (10 mL) の混合物を水素雰囲気下、室温で 1 晩攪 拌した。触媒を濾別し、濾液を減圧濃縮して、表題化合物 (544 mg、収率 86%) を無色結晶として得た。

MS m/z 328 (MH⁺)_a

15

20

10 参考例 2 0 3 6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-カルボン酸エチル

6-(アセチルアミノ)-4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル (490 mg、1.50 mmol) および 1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン (224 mg、1.72 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (8 mL) 溶液に炭酸カリウム (238 mg、1.72 mmol) を加え、80 ℃ で 10 時間撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/3)、続いて塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製して、表題化合物 (270 mg、収率 39%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.38(3H, t, J=7.2Hz), 1.79-1.92(2H, m), 1.97(6H, s), 1.98(3H, s), 2.07-2.19(3H, m), 2.42-2.55(2H, m), 3.04-3.19(2H, m), 3.82(2H, s), 4.35(2H, q, J=7.1Hz), 6.76(2H, s), 6.86(1H, s), 7.73(1H, d, J=2.0Hz), 8.06(1H, dd, J=8.6, 2.0Hz), 8.56(1H, d,

5 J=8.6Hz).

参考例 2 0 4 N-{5-(ヒドロキシメチル)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-2-イル}アセトアミド

10 6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルボン酸エチル (270 mg、0.59 mmol) の無水テトラヒドロフラン (3 mL) 溶液に氷冷下、水素化リチウムアルミニウム (34.2 mg、0.72 mmol) を加え、室温で 4 時間攪拌した。再び反応溶液を 0 ℃ に冷却し、水素化リチウムアルミニウム (21.0 mg、0.44 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。氷冷した後、硫酸ナトリウム十水和物 (428 mg、1.33 mmol) を加え、室温で 4 日間攪拌した。析出した不溶物をセライトで濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/3) で精製して、表題化合物 (148 mg、収率 60%) を無色結晶として得た。

20 MS m/z 416 (MH $^{+}$).

実施例 1 3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル

3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチル (3.33 g、18.6 mmo1) および 2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (3.91 g、18.6 mmo1) のトルエン (40 mL) 溶液にモレキュラーシーブ (0.4 nm、ビーズ状、7.2 g) を加え、室温で 55 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をテトラヒドロフラン (100 mL) に溶解させ、水素化シアノホウ素ナトリウム (2.53 g、40.3 mmo1) および酢酸 (2.31 mL、40.3 mmo1) を順次加えて、窒素雰囲気下、室温で 3 時間撹拌した。反応液にクエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (4.24 g、収率 61%) を無色油状物として得た。

MS m/z 374 (MH⁺)

実施例 2 3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸

3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパ

15

10

ン酸メチル (0.486 g、1.30 mmol) のメタノール (6 mL) およびテトラヒドロフラン (6 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2 mL) を加え、室温で 21 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、20 酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン~酢酸エチル) で精製し、酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物 (0.266 g、収率 57%) を無色針状晶として得た。MS m/z 360 (MH⁺)。

25 実施例3 3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](プロピル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (0.747 g、2.00 mmol) および1-ヨードプロパン (0.585 mL、6.00 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (3 mL) 溶液に炭酸カリウム (0.415 g、3.00 mmol) を加え、窒素雰囲気下、90 ℃ で 8 時間攪拌した。反応液を冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.740 g、収率 89%) を黄色油状物として得た。

実施例 4 3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](プロピル)アミ ノ]フェニル} プロパン酸

3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](プロピル)アミノ]フェ
15 ニル}プロパン酸メチル (0.735 g、1.77 mmol) のメタノール (8 mL) および
テトラヒドロフラン (8 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2.5 mL) を加え、室温で 19 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶
液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水
硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ
20 フィー (20%~70% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.710 g、
収率 99%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.91(3H, t, J=7.4Hz), 1.59-1.72(2H, m), 1.97(6H, s), 2.60(2H, t, J=7.7Hz), 2.83(2H, t, J=7.7Hz), 3.32(2H, t, J=7.4Hz),

4.55(2H, s), 6.60(2H, d, J=8.7Hz), 6.97-7.21(8H, m), 7.36(1H, t, J=7.4Hz).

実施例 5 3-(4-{アセチル[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミ ノ}フェニル)プロパン酸メチル

3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル(0.598 g、1.60 mmol) および無水酢酸(0.226 mL、2.40 mmol) のピリジン(3 mL) 溶液を室温で20 時間攪拌した。溶媒を濃縮留去した後、得られた残渣を酢酸エチルで希釈し、1 M 塩酸および飽和食塩水で洗浄、無水10 硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物(0.649 g、

MS m/z 416 (MH⁺)_o

5

実施例 6 3-(4-{アセチル[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミ 15 ノ}フェニル)プロパン酸

収率 98%) を無色油状物として得た。

3-(4-{アセチル[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (0.644 g、1.55 mmol) のメタノール (8 mL) およびテトラヒドロフラン (8 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2.5 mL) を加え、室温で 18 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮することにより得られた残渣を酢酸エチルから再結晶して、表題化合物 (0.430 g、収率 69%) を無色プリズム晶として得た。MS m/z 402 (MH*)。

実施例 7 3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](メチル)アミ ノ]フェニル}プロパン酸メチル

3-(4-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (0.598 g、1.60 mmol) およびヨードメタン (0.498 mL、8.00 mmol) のアセトン (10 mL) 溶液に炭酸カリウム (0.332 g、2.40 mmol) を加え、窒素雰囲気下、6 時間加熱還流させた。反応液を冷却後、減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~25% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.297 g、収率 48%) を黄色油状物として得た。

MS m/z 388 (MH⁺)

実施例 8 3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](メチル)アミ ノ]フェニル}プロパン酸

15

20

25

5

10

3-{4-[[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル](メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル (0.294 g、0.759 mmol) のメタノール (4 mL) およびテトラヒドロフラン (4 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (1.2 mL) を加え、室温で 3 日間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を分取 HPLC で精製し、表題化合物 (0.198 g、収率 70%) を茶色粘稠性油状物として得た。

MS m/z 374 (MH⁺)

実施例 9 3-[4-([(2-ニトロフェニル)スルホニル] {4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロバン酸メチル (0.583 g、1.60 mmol)、{4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]フェニル}メタノール (0.470 g、1.50 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.787 g、3.00 mmol) のテトラヒドロフラン (25 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、1.36 mL、3.00 mmol) を加え、室温まで昇温して 3 時間撹拌した。反応液を減圧機縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、得られた残渣にヘキサン一酢酸エチルを加え生じた不溶物を濾別し、濾液を機縮して、表題化合物を茶色油状物として得た。

MS m/z 660 (MH⁺).

実施例 1 0 3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例9で得られた残渣およびメルカプト酢酸 (0.209 mL、3.00 mmo1) の N,N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.252 g、6.00 mmo1) を加え、室温で 64 時間攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン~25% 酢酸エチル/ヘキ サン) で精製し、表題化合物 (0.470 g、収率 66%、2 工程) を黄色油状物として得た。

MS m/z 475 (MH⁺)

MS m/z 461 (MH⁺)_a

15

20

実施例11 3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

5 実施例6と同様にして、3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率82%(ヘキサン-酢酸エチルから再結晶)。

実施例12 3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジ 10 ル}アミノ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル (0.441 g、0.929 mmol) のメタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (1.5 mL) を加え、室温で 24 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、得られた残渣を酢酸エチル (2.25 mL) に溶解させ、4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液 (0.75 mL) で処理することにより、表題化合物を無色結晶 (0.384 g、収率 83%) として得た。

¹H NMR (DMSO-d₆) δ : 2.42-2.50(2H, m), 2.73(2H, t, J=7.5Hz), 4.29(2H, s), 5.45(2H, s), 6.65(1H, s), 6.84-7.18(8H, m), 7.27-7.54(9H, m), 7.58-7.63(1H, m),

実施例13 3-[4-([(2-ニトロフェニル)スルホニル] {4-[(2-フェニル-1H-インドール-3-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

水冷下、水素化ナトリウム (60% 油性、0.436 g、10.9 mmo1) を 2-フェニルインドール (2.11 g、10.9 mmo1) の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液に少量ずつ加え、窒素雰囲気下、同温で 1 時間攪拌した。反応液に 3-(4-10 {[4-(クロロメチル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (3.65 g、7.26 mmo1) の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液を滴下し、室温まで昇温して 3 時間攪拌した。反応液に水および 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物と 3-[4-([(2-ニトロフェニル)スルホニル] {4-[(2-フェニル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルの混合物 (1.53 g、収率 32%) を茶色油状物として得た。

MS m/z 660 (MH⁺)_n

20 実施例 1 4 3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-3-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

MS m/z 475 (MH⁺)

実施例15 3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-3-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

10

5

実施例12と同様にして、 $3-[4-({4-[(2-フェニル-1H-インドール-3-イル)メチル] ベンジル} アミノ) フェニル] プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率80%。$

¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 2.43-2.50(2H, m), 2.74(2H, t, J=7.6Hz), 4.22(2H, s), 4.32(2H, s), 6.91-7.19(8H, m), 7.28-7.35(3H, m, J=7.9, 4.7Hz), 7.35-7.42(2H, m), 7.43-7.51(2H, m), 7.56-7.62(2H, m), 11.33(1H, s)。 実施例 1 6 3-{4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

実施例9と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび (4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアソール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。

MS m/z 747 (MH⁺).

5

実施例 1 7 3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

10 実施例 1 0 と同様にして、3-{4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 72% (2 工程)。

MS m/z 562 (MH⁺)_a

15 実施例 1 8 3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル) (4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル) アミノ] メチル} ベンジル) アミノ] フェニル} プロパン酸

実施例6と同様にして、3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチ ルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 90% (ヘキサンー酢酸エチルか ら再結晶)。

5 MS m/z 548 (MH⁺).

実施例19 3-{4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

10 実施例9と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび (4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}フェニル)メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。

MS m/z 685 (MH⁺)

15 実施例20 3-{4-[(4-{[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

実施例10と同様にして、3-{4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ] フェニル}プロパン酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 64% (2 工程)。

 $MS m/z 500 (MH^+)$.

実施例 2 1 3-{4-[(4-{[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル} ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

実施例4と同様にして、3-{4-[(4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イ 5 ル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチルか ら表題化合物を淡黄色粘稠性油状物として得た。定量的。

MS m/z 486 (MH⁺).

実施例22 3-{4-[(4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸 二塩酸塩

10

15

3-{4-[(4-{[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)(プロピル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸 (0.496 g、1.02 mmol) の酢酸エチル (3.75 mL) 溶液に 4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液 (1.25 mL) を加え、生じた固体を酢酸エチルージエチルエーテルで粉砕、洗浄して、表題化合物を淡黄色結晶 (0.558 g、収率 98%) として得た。

¹H NMR (DMSO-d₆) δ : 0.88(3H, t, J=7.3Hz), 1.58-1.72(2H, m), 2.44-2.50(2H, m), 2.76(2H, t, J=7.4Hz), 3.40-3.47(2H, m), 4.40(2H, s), 4.74(2H, s), 7.04-7.46(12H, m), 7.80-7.86(2H, m)。

実施例23 3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)

20 スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル

実施例9と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび [3-(2-メチル-1-ナフチル)フェニル]メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。

5 MS m/z 595 (MH⁺).

実施例24 3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロ パン酸メチル

実施例 1 0 と同様にして、3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル][(2-ニ 10 トロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物 を黄色油状物として得た。収率 87% (2 工程)。

 $MS m/z 410 (MH⁺)_{p}$

実施例 2 5 3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸

15

実施例4と同様にして、3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色粘稠性油状物として得た。 定量的。

MS m/z 396 (MH⁺)

20 実施例 2 6 3-(4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロ パン酸 塩酸塩

実施例 2 2 と同様にして、 $3-(4-\{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸から表題化合物を淡橙色結晶として得た。収率 87%。 <math>^{1}$ H NMR (DMSO- d_6) δ : 2.10(3H, s), 2.46(2H, t, J=7.7Hz), 2.74(2H, t, J=7.7Hz), 4.51(2H, s), 6.93-7.58(12H, m), 7.86(1H, d, J=8.5Hz), 7.91(1H, d, J=7.7Hz)。

実施例 2 7 $3-(4-\{\{[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル\}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル$

10

実施例9と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび [4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。

MS m/z 665 (MH⁺)

15 実施例28 3-[4-({[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例10と同様にして、3-(4-{{[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 58% (2 工程)。MS m/z 480 (MH⁺)。

実施例29 3-[4-({[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例 4 と同様にして、3-[4-({[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色粘稠性油状物として得た。定量的。

MS m/z 466 (MH⁺)

5

10

15

20

実施例30 3-[4-({[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

実施例22と同様にして、3-[4-({[4'-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率84%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.80(6H, s), 2.60-2.67(2H, m), 2.76-2.83(2H, m), 4.51(2H, s), 5.03(2H, s), 6.67(2H, s), 6.87(1H, s), 7.01-7.10(3H, m), 7.11-7.17(2H, m), 7.29-7.46(6H, m), 7.54(1H, d, J=7.7Hz), 11.87(1H, br s).

実施例9と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび [4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。
MS m/z 629 (MH*)。

5 実施例32 3-[4-({[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例10と同様にして、3-(4-{{[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フ 10 エニル)プロパン酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 88% (2 工程)。

MS m/z 444 (MH⁺)_a

実施例33 3-[4-({[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

15

実施例12と同様にして、3-[4-({[4'-(シクロプロピルメトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 96%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.30-0.36(2H, m), 0.60-0.67(2H, m), 1.19-1.32(1H, 20 m), 1.79(6H, s), 2.60-2.67(2H, m), 2.75-2.83(2H, m), 3.77(2H, d, J=7.0Hz), 4.50(2H, s), 6.59(2H, s), 6.85(1H, s), 7.00-7.09(3H, m), 7.13(2H, d, J=8.6Hz), 7.39(1H, t, J=7.7Hz), 7.54(1H, d, J=7.7Hz), 11.86(2H, br s)_n

5

20

実施例34 3-(4-{{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル} [(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 メチル

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (0.802 g、2.20 mmo1)、[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニ ル-3-イル]メタノール (0.601 g、2.00 mmol) およびトリフェニルホスフィン (1.05 g、4.00 mmol) のトルエン (40 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカル ボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、1.81 mL、4.00 mmol) を加え、室温まで 10 昇温して 43 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物を 橙色油状物として得た。

MS m/z 647 (MH⁺)

実施例35 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル 15

実施例34で得られた残渣およびメルカプト酢酸(0.278 mL、4.00 mmol)の N.N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.336 g、 8.00 mmol) を加え、室温で 67 時間攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和 重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(10%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.760 g、収率 82%、2 工程) を黄色油状物として得た。 MS m/z 462 (MH⁺)

実施例36 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル (0.755 g、1.64 mmol) のメタノール (8 mL) およびテトラヒドロフラン (8 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム 水溶液 (2.5 mL) を加え、室温で 18 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.736 g、定量的) を淡黄色油状物として得た。

MS m/z 448 (MH⁺)_o

実施例37 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸 塩酸塩

15

20

25

10

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸 (0.736 g、1.64 mmol) の酢酸エチル (3.75 mL) 溶液に 4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液 (1.25 mL) を加え、生じた固体を酢酸エチルージエチルエーテルで粉砕、洗浄して、表題化合物を無色結晶 (0.762 g、収率 96%) として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.24(3H, t, J=7.1Hz), 1.79(6H, s), 2.59-2.67(2H, m), 2.75-2.83(2H, m), 3.60(2H, q, J=7.0Hz), 3.78(2H, t, J=4.9Hz), 4.10(2H, t, J=4.9Hz), 4.50(2H, s), 6.61(2H, s), 6.84(1H, s), 7.01-7.09(3H, m), 7.14(2H, d, J=8.4Hz), 7.39(1H, t, J=7.6Hz), 7.54(1H, d, J=7.6Hz), 11.85(2H, br s),

実施例38 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (1.48 g、7.00 mmol) および 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド (2.09 g、7.00 mmol) のトルエン (15 mL) 溶液にモレキュラーシーブ (0.4 nm、ビーズ状、3.5 g) を加え、室温で 30 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をエタノール (20 mL) に溶解させ、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.5 g) を加えて、水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 12 時間撹拌した。触媒を濾別し、得られた濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~30% 酢酸エチル/~キサン) で精製し、表題化合物 (2.88 g、収率 83%) を無色油状物として得た。MS m/z 494 (MH⁺)。

実施例 3 9 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-15 3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (2.88 g、5.83 mmol) のエタノール (90 mL) およびテトラヒドロフラン (90 mL) 混合溶液に 2 M 水酸化ナトリウム水溶液 (30 mL) を加え、室温で 16 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (2.70 g、収率 99%) を淡黄色油状物として得た。

25 MS m/z 466 $(MH^{+})_{0}$

5

10

20

実施例 4 0 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル} アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(2.66 g、5.72 mmol) の酢酸エチル(15 mL) 溶液に 4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液(5 mL) を加え、生じた固体を酢酸エチルージエチルエーテルで粉砕、洗浄して、表題化合物を無色結晶(2.78 g、収率 97%) として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.24(3H, t, J=7.0Hz), 1.83(6H, s), 2.65(2H, t, 10 J=6.5Hz), 2.83(2H, t, J=6.5Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz), 3.78(2H, t, J=4.8Hz), 4.11(2H, t, J=4.8Hz), 4.48(2H, s), 6.63(2H, s), 6.82(1H, d, J=9.8Hz), 6.89(1H, s), 6.94-7.01(1H, m), 7.02-7.12(2H, m), 7.41(1H, t, J=7.6Hz), 7.49-7.55(1H, m),

実施例 4 1 3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-15 イル]ベンジル} アミノ)-2-フルオロフェニル] プロパン酸エチル

実施例1と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよび 3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-イル]ベンズアルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 70%。

20 MS m/z 565 (MH $^{+}$).

実施例42 3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-イル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

15

実施例12と同様にして、3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-フェニル-1H-インドール-3-イル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチ ルから表題化合物を淡黄色プリズム晶として得た。収率 93%。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.09(3H, t, J=7.0Hz), 2.64(2H, t, J=7.3Hz), 2.86(2H, t, J=7.3Hz), 3.33(2H, q, J=7.0Hz), 3.61(2H, t, J=6.4Hz),4.20-4.30(4H, m), 6.43-6.64(2H, m), 7.01(1H, t, J=8.3Hz), 7.10-7. 40(13H, m), 7. 47(1H, d, J=8.3Hz), 7. 57(1H, d, J=8.1Hz)実施例43 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベン 10 ジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (180 mg、0.5 mmol)、{4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]フ エニル}メタノール(178 mg、0.5 mmol) およびトリフェニルホスフィン(262 mg、1.0 mmol) のジクロロメタン (5 mL) 溶液に室温でアゾジカルボン酸ジエ チル (40% トルエン溶液、435 mg、1.0 mmol) を加え、室温で 1 時間撹拌し た。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル /ヘキサン) で精製し、黄色油状物を得た。この黄色油状物およびメルカプト 酢酸(100 mg、1.1 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液に水酸 20 化リチウム一水和物 (80 mg、1.9 mmol) を加え、室温で 14 時間攪拌した。反 応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢 酸エチル層を Presep Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(10%~80% 酢酸エチル

/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (120 mg、収率 48%、2 工程) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 2.56(2H, t, J=7.8Hz), 2.83(2H, t, J=7.8Hz),
3.65(3H, s), 3.96(1H, s), 4.26(2H, s), 5.38(2H, s), 6.52-6.58(2H, m),
5 6.66(1H, s), 6.99(2H, d, J=8.5 Hz), 7.08(2H, d, J=8.1Hz), 7.247.45(10H, m), 7.84-7.89 (2H, m)。

実施例 4 4 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

10 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル (100 mg、0.20 mmol) のメタノール(5 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) 溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を Presep Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (75 mg、収率 77%) を無色結晶として得た。

実施例 4 5 3-(4-{(4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-20 4-イル]メトキシ}ベンジル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル) プロパン酸メチル

MS m/z 488 (MH⁺)_o

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル (182 mg、0.5 mmo1)、(4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]メトキシ}フェニル)メタノール (156 mg、0.5 mmo1) およびトリフェニルホスフィン (262 mg、1.0 mmo1) のジクロロメタン (5 mL) 溶液に室温でアゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、435 mg、1.0 mmo1) を加え、室温で 1 時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物を含む黄色油状物を得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.57(2H, t, J=7.7Hz), 2.88(2H, t, J=7.7Hz), 3.64(3H, s), 3.80(3H, s), 4.72(2H, s), 4.84(2H, s), 6.73-6.80(2H, m),

6.92-6.98(2H, m), 7.01-7.06(2H, m), 7.08-7.18(4H, m), 7.31-7.39(2H, m), 7.42-7.55(2H, m), 7.61-7.72(3H, m),

実施例 4 6 3-{4-[(4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-

実施例46 3-{4-[(4-{[5-(4-)ルオロフェニル)-1-メテル-1H-ピフソール-4-イル]メトキシ}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

15

5

10

実施例45で得られた黄色油状物およびメルカプト酢酸(100 mg、1.1 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (80 mg、1.9 mmol) を加え、室温で 14 時間攪拌した。反応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を Presep

20 Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、濃縮した。残渣をシリカグルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/へキサン) で精製し、表題化合物 (155 mg、収率 66%、2 工程) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 2.57(2H, t, J=7.7Hz), 2.84(2H, t, J=7.7Hz),

3.66(3H, s), 3.81(3H, s), 3.89(1H, s), 4.22(2H, s), 4.76(2H, s),

25 6.57(2H, d, J=8.7Hz), 6.86(2H, d, J=8.7Hz), 7.00(2H, d, J=8.5Hz),

7.16(2H, t, J=8.7Hz), 7.22-7.30(2H, m), 7.38(2H, dd, J=8.9, 5.3Hz), 7.66(1H, s).

実施例47 3-{4-[(4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]メトキシ}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

5

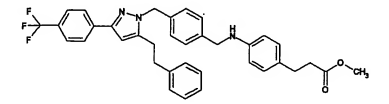
実施例44と同様にして、3-{4-[(4-{[5-(4-フルオロフェニル)-1-メチル-1H-ピラゾール-4-イル]メトキシ}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチルから表題化合物 (90 mg、収率 66%) を黄色非晶性粉末として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 2.62(2H, t, J=7.6Hz), 2.85(2H, t, J=7.6Hz),

10 3.80(3H, s), 4.23(2H, s), 4.76(2H, s), 6.53-6.61(2H, m), 6.83-6.90(2H, m), 7.01(2H, d, J=8.5Hz), 7.12-7.21(2H, m), 7.22-7.30(2H, m), 7.34-7.43(2H, m), 7.62(1H, s),

実施例 4 8 3-(4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン

15 酸メチル



実施例43と同様にして、[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)フェニル]メタノールから表題化合物(110 mg、収率 40%、2 工程)を黄色油状物として得た。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.55(2H, t, J=7.7Hz), 2.77-2.90(6H, m), 3.65(3H, s), 3.96(1H, br s), 4.27(2H, s), 5.25(2H, s), 6.46(1H, s), 6.53(2H,

PCT/JP2005/004872

d, J=8.5Hz), 6.97(2H, d, J=8.5Hz), 7.04-7.13(4H, m), 7.19-7.33(5H, m), 7.63(2H, d, J=8.1Hz), 7.91(2H, d, J=8.1Hz).

実施例 4 9 3-(4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル) . フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン

5 酸

10

実施例44と同様にして、3-(4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物(75 mg、収率 73%)を淡黄色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.59(2H, t, J=7.7Hz), 2.77-2.89(6H, m), 4.27(2H, s), 5.25(2H, s), 6.46(1H, s), 6.53(2H, d, J=8.5Hz), 6.98(2H, d, J=8.5Hz), 7.03-7.13(4H, m), 7.20-7.33(5H, m), 7.63(2H, d, J=8.3Hz), 7.90(2H, d, J=7.9Hz).

15 実施例50 3-{4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(1E)-(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチレン]アミノ}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチル

3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル
20 (364 mg、1.0 mmol)、(4-{[(1E)-(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチレン]アミノ}フェニル)メタノール (297 mg、1.0 mmol) およびトリフェニルホスフィン (393 mg、1.5 mmol) のテトラヒドロフラン (4 mL) 溶液に室温でアゾ

ジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、660 mg、1.5 mmo1) を加え、室温で 1 時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~70% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物を含む黄色油状物を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 2.57(2H, t, J=7.7Hz), 2.88(2H, t, J=7.7Hz),

5 3.64(3H, s), 4.95(2H, s), 6.95-7.09(4H, m), 7.19-7.33(5H, m), 7.35-7.58(5H, m), 7.63-7.71(3H, m), 7.94(2H, d, J=7.3Hz).

10

実施例 5 0 で得られた黄色油状物を 1,2-ジクロロエタン (20 mL) に溶解し、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (1.26 g、6.0 mmo1) を室温で少量づつ加え、室温で 60 時間攪拌した。反応混合物にプロピオンアルデヒド (200 mg、3.0 mmo1) を室温で加え、室温で 3 時間攪拌した。反応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層をPresep Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~70% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (549 mg、収率 80%、2 工程) を黄色油状物として得た。¹H NMR (CDC1₃) δ: 0.96 (3H, t, J=7.4Hz), 1.63-1.78(2H, m), 2.56(2H, t, J=7.7Hz), 2.87(2H, t, J=7.7Hz), 3.34-3.45 (2H, m), 3.64(3H, s), 4.78(2H, s), 4.79(2H, s), 6.63(2H, d, J=8.9Hz), 6.91-7.06(6H, m), 7.29-7.35(1H, m), 7.34-7.37(1H, m), 7.38-7.56(4H, m), 7.60-7.66(2H, m), 7.85-7.90(2H, m)。

実施例 5 2 3-[4-({4-[[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)メチル](プロ・25 ピル)アミノ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

5

10

20

実施例 4 6 と同様にして、3-[4-([(2-ニトロフェニル) スルホニル] $\{4-[[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル) メチル] (プロピル) アミノ] ベンジル \} アミノ) フェニル] プロパン酸メチルから表題化合物(270 mg、収率 68%)を黄色油状物として得た。$

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.98(3H, t, J=7.4Hz), 1.69-1.80(2H, m), 2.56(2H, t, J=7.8Hz), 2.83(2H, t, J=7.8Hz), 3.40-3.48 (2H, m), 3.66(3H, s), 3.90(1H, br s), 4.16(2H, s), 4.82(2H, s), 6.75(2H, d, J=8.7Hz), 7.00(2H, d, J=8.5Hz), 7.21(2H, d, J=8.7Hz), 7.32-7.47(6H, m), 7.85-7.91(2H, m)_a

実施例53 3-[4-({4-[[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル](プロ ピル)アミノ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例44と同様にして、3-[4-({4-[[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イ 15 ル)メチル](プロピル)アミノ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルか ら表題化合物(121 mg、収率 54%)を黄色油状物として得た。 MS m/z 486 (MH⁺)。

実施例 5 4 3-{6-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]ピリジン-3-イル}プロパン酸メチル

実施例9と同様にして、3-(6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}ピリジン-3-イル)プロパン酸メチルおよび (4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。

MS m/z 748 (MH⁺)

5

実施例 5 5 3-{6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]ピリジン-3-イル}プロパン酸メチル

10 実施例 1 0 と同様にして、3-{6-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]ピリジン-3-イル}プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 13% (2 工程)。

MS m/z 563 (MH⁺)_a

15 実施例 5 6 3-{6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル} ベンジル)アミノ]ピリジン-3-イル} プロパン酸

実施例6と同様にして、3-{6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]ピリジン-3-イル}プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 82%。
MS m/z 549 (MH⁺)。

5 実施例57 3-(6-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}ピリジン-3-イル)プロパン酸メチル

実施例9と同様にして、3-(6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}ピリジン-3-イル)プロパン酸メチルおよび (2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールから表題化合物を白色粉末として得た。収率 44%。

MS m/z 560 (MH⁺)

10

実施例 5 8 3-(6-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}ピリ ジン-3-イル)プロパン酸メチル

15 実施例10と同様にして、3-(6-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}ピリジン-3-イル)プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 15%。

MS m/z 375 (MH⁺)

実施例 5 9 3-(6-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}ピリ 20 ジン-3-イル)プロパン酸

3-(6-{[(2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}ピリジン-3-イル)プロペン酸メチル (0.170 g、0.45 mmol) のメタノール (3 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) 混合溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (1 mL) を加え、室温で 16 時間撹拌した。反応液に水を加え、1 M 塩酸で中性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を分取 HPLC で精製して、表題化合物 (0.017 g、収率 10%) を無色油状物として得た。

MS m/z 361 (MH⁺)

10 実施例60 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2-フルオロプロパン酸エチル

3-(4-アミノフェニル)-2-フルオロプロパン酸エチル (400 mg、1.89 mmol) および 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒ ド (434 mg、1.45 mmol) のトルエン (25 mL) 溶液にモレキュラーシーブ (0.4 nm、ビーズ状、1.6 g) を加え、室温で 16 時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をテトラヒドロフラン (20 mL) およびエタノール (20 mL) に溶解させ、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.40 g) を加えて水素雰囲気下 (風船圧)、室温で 3 時間攪拌した。触 媒を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% ヘキサン/酢酸エチル) で精製し、表題化合物 (320 mg、収率 45%) を無色油状物として得た。

MS m/z 494 (MH⁺)_a

実施例 6 1 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2-フルオロプロパン酸

実施例6と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチル5 ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2-フルオロプロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 69%。

MS m/z 466 (MH⁺).

10

実施例 6 2 $3-[4-({[4'-(2-x トキシx トキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2, 2-ジフルオロ-3-ヒドロキシプロパン酸エチル$

15 MS m/z 528 (MH $^{+}$).

実施例 6 3 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシプロパン酸

実施例6と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2,2-ジフルオロ-3-ヒドロキシプ ロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 51%。

MS m/z 500 (MH⁺)

5 実施例64 2-フルオロ-3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

実施例60と同様にして、4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンズアルデヒドと 3-(4-アミノフェニル)-2-フ ルオロプロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 27%。 MS m/z 594 (MH⁺)。

実施例 6 5 2-フルオロ-3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

15 実施例 6 と同様にして、2-フルオロ-3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 65%。

MS m/z 566 (MH⁺)_n

実施例 6 6 [4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2', 6'-ジメチルピフェニル-3-20 イル]メチル}アミノ)フェノキシ]酢酸エチル

実施例38と同様にして、(4-アミノフェノキシ)酢酸エチルと 4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率83%。

5 MS m/z 478 (MH⁺).

実施例 6 7 [4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェノキシ]酢酸

[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチ 10 ル}アミノ)フェノキシ]酢酸エチル (0.37 g、0.77 mmol) のメタノール (10 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) 混合溶液に水酸化カリウム (0.26 g、3.94 mmol) の水溶液 (5 mL) を加え、室温で 18 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた 15 結晶をジエチルエーテルーへキサンで洗浄し、表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 91%。

MS m/z 450 (MH⁺)

実施例68 3-(4-{{[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ)ビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン

20 酸メチル

実施例9と同様にして、[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ)ビフェニル-3-イル]メタノールと 3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色針状晶として得た。収率100%。

5 MS (APCI-): m/z 723 (M-H).

実施例69 3-[4-({[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ) ピフェニルー3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例10と同様にして、3-(4-{{[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエト 10 キシ)ビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェ ニル)プロパン酸メチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 76%。 MS m/z 540 (MH*)。

実施例 7 0 3-[4-({[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ)ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

15

実施例 6 7と同様にして、3-[4-({[6-(ベンジルオキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ) ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題 化合物を淡黄色針状晶として得た。収率 96%。

MS m/z 526 (MH⁺)_a

20 実施例 7 1 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例38と同様にして、3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチルと 4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を 淡桃色油状物として得た。収率 62%。

5 MS m/z 464 (MH⁺).

実施例 7 2 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例 6 7と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシビ 10 フェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を 淡黄色針状晶として得た。収率 76%。

MS m/z 450 (MH⁺)

15

実施例 7 3 3-(4-{{[5-イソブトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチル

実施例9と同様にして、[5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾ ール-3-イル]メタノールおよび 3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミ ノ}フェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.89(6H, d, J=6.9Hz), 1.88(3H, s), 1.98(1H, m), 2.56(2H, t, J=7.8Hz), 2.89(2H, t, J=7.8Hz), 3.65(3H, s), 3.80(2H, d, J=6.6Hz), 4.87(2H, s), 5.82(1H, s), 7.00-7.32(8H, m), 7.50(1H, m), 7.57-7.72(3H, s)_o

5 実施例74 3-[4-({[5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

実施例 1 0 と同様にして、3-(4-{{[5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニ 10 ル)プロパン酸メチルから表題化合物を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.88(6H, d, J=6.6Hz), 1.98(1H, m), 2.16(3H, s), 2.58(2H, t, J=7.8Hz), 2.85(2H, t, J=7.8Hz), 3.66(3H, s), 3.77(2H, d, J=6.6Hz), 4.28(2H, s), 5.60(1H, s), 6.41(1H, s), 6.66(2H, d, J=8.4Hz), 7.02(2H, d, J=8.4Hz), 7.20-7.35(3H, m), 8.02(1H, s),

15 実施例 7 5 3-[4-({[5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例 6 と同様にして、3-[4-({[5-イソプトキシ-1-(2-メチルフェニル)-1H-ピラゾール-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物 20 を淡黄色油状物として得た。(収率 77%、3 工程)。

MS (APCI-): 406 (M-H).

実施例 7 6 3-{4-[(4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

[工程1] 3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン 酸メチル (0.42 g、1.15 mmol)、(4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノール (0.54 g、1.15 mmol)、トリフェニルホスフィン (0.60 g、2.30 mmol) およびテトラヒドロフラン (20 mL) の混合物に、氷冷下、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、1.04 mL、2.30 mmol) を加え、室温にて 3 時間撹拌した。 反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) にて精製し、黄色油状の3-(4-{(4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルを得た。

[工程2] 本品およびメルカプト酢酸 (0.24 mL、3.45 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド溶液 (10 mL) に水酸化リチウム一水和物 (0.29 g、6.90 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~2/1) にて精製し、淡黄色 油状の 3-{4-[(4-イソプトキシ-3-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニルー1,3-チアソール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸メチルを得た。

[工程3]本品、メタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に 1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.3 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、1 規定塩酸にて中和した後、飽和食塩水

25

で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~1/1) にて精製し、無色結晶の表題化合物 (0.38 g、収率 54%) を得た。

· MS (APCI-): 618 (M-H)

5 実施例 7 7 3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸 二塩酸塩

実施例12と同様にして、3-{4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸 10 メチルから表題化合物を無色粉末として得た。収率 81%。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ : 2.39(2H, t, J=7.5Hz), 2.65(2H, t, J=7.5Hz), 2.94(2H, t, J=7.7Hz), 3.68(2H, t, J=7.7Hz), 4.24(2H, s), 4.68(2H, s), 6.33-6.45(2H, m), 6.95(1H, t, J=8.8Hz), 7.15-7.44(13H, m), 7.83-7.90(2H, m),

15 実施例 7 8 (6-{{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル} [(2-ニトロフェニル)スルホニル] アミノ}-1-ベンゾフラン-3-イル) 酢酸メチル

5 実施例79 [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸メチル

実施例 1 0 と同様にして、(6-{{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベング フラン-3-イル)酢酸メチルから表題化合物を茶色油状物として得た。収率 76% (2 工程)。

MS m/z 488 (MH⁺)

実施例80 [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸 塩酸塩

15

実施例12と同様にして、[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸メチルから表題化合物を淡灰色結晶として得た。収率 29%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=6.9Hz), 1.66(6H, s), 3.53-3.64(4H, 20 m), 3.77(2H, t, J=4.8Hz), 4.08(2H, t, J=4.8Hz), 4.53(2H, s), 6.56(2H, s), 6.71(1H, s), 7.03(1H, d, J=7.6Hz), 7.09(1H, d, J=8.3Hz), 7.23(1H, d, J=8.3Hz), 7.31(1H, s), 7.37(1H, t, J=7.6Hz), 7.52(1H, s), 7.54-7.61(1H, d, J=7.9Hz), 11.77(1H, s),

実施例 8 1 {6-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル] (4-{[(2-フェニルエチル) (4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル) アミノ]メチル} ベンジンラン-3-イル} 酢酸メチル

5 実施例9と同様にして、(6-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンプフラン-3-イル)酢酸メチルおよび (4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}フェニル)メタノールから表題化合物を茶色油状物として得た。

MS m/z 773 (MH⁺)_a

10 実施例82 {6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]-1-ベンゾフラン-3-イル}酢酸メチル

. 実施例10と同様にして、{6-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(2-フェニルエチル)(4-7ェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸メチルから表題化合物を茶色油状物として得た。収率82%(2 工程)。

MS m/z 588 (MH⁺)_a

15

実施例 8 3 {6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]-1-ベンゾフラン-3-イル} 酢酸

実施例 2 と同様にして、{6-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チア ゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]-1-ベンゾフラン-3-イル}酢酸メチルから表題化合物を淡黄色プリズム晶として得た。収率 37% (ヘキサンー酢酸エチルから再結晶)。

MS m/z 574 (MH⁺)

実施例84 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 メタンスルホン酸塩

- 10 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(0.372 g、0.800 mmol) のジエチルエーテル(5 mL) 溶液にメタンスルホン酸(0.0519 mL、0.800 mmol) を加え、生じた結晶を酢酸エチルージエチルエーテルで洗浄して、表題化合物を無色結晶(0.402 g、収率 90%) として得た。
- 15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.25(3H, t, J=7.0Hz), 1.82(6H, s), 2.61(2H, t, J=6.7Hz), 2.77(3H, s), 2.83(2H, t, J=6.7Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz), 3.79(2H, t, J=4.8Hz), 4.11(2H, t, J=4.8Hz), 4.51(2H, s), 6.63(2H, s), 6.80-6.90(2H, m), 6.98-7.04(1H, m), 7.07-7.16(2H, m), 7.35-7.43(2H, m), 10.97(1H, br s).
- 20 実施例 8 5 [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-3-イル]酢酸メチル

参考例 2 1 と同様にして、[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸メチルから表 題化合物を無色油状物として得た。収率 66%。

5 MS m/z 490 (MH⁺).

実施例86 [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸 塩酸塩

実施例12と同様にして、[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチル 10 ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 85%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.25(3H, t, J=7.1Hz), 1.81(6H, s), 2.44-2.55(1H, m), 2.59-2.69(1H, m), 3.58-3.75(3H, m), 3.79(2H, t, J=6.1Hz),

4.10(2H, t, J=6.1Hz), 4.23(1H, dd, J=9.2, 6.5Hz), 4.46(2H, s),

15 4.64(1H, t, J=9.2Hz), 6.61(2H, s), 6.68(1H, d, J=1.3Hz), 6.75-6.83(2H, m), 7.00(1H, d, J=7.9Hz), 7.07(1H, d, J=7.7Hz), 7.39(1H, t, J=7.7Hz), 7.60(1H, d, J=7.0Hz), 11.70(1H, br s)。
mp 140 ℃。

実施例 8 7 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-20 3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 p-トルエンスルホン酸塩

 $3-[4-({[4'-(2-x)++>x++>)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(<math>0.372~g$ 、0.800~mmol)のジェチルエーテル(5~mL)溶液に p-トルエンスルホン酸一水和物(0.152~g、

5 0.800 mmol) の酢酸エチル (5 mL) 溶液を加え、生じた結晶を酢酸エチルージ エチルエーテルで洗浄して、表題化合物を無色結晶 (0.456 g、収率 89%) とし て得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.25(3H, t, J=7.1Hz), 1.75(6H, s), 2.38(3H, s), 2.63(2H, t, J=6.5Hz), 2.81(2H, t, J=6.5Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz),

10 3.79(2H, t, J=5.1Hz), 4.11(2H, t, J=5.1Hz), 4.47(2H, s), 6.61(2H, s), 6.71-6.78(2H, m), 6.98-7.10(3H, m), 7.15(2H, d, J=8.0Hz), 7.23-7.32(2H, m), 7.71(2H, d, J=8.0Hz), 11.05(1H, br s).

実施例88 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 ベンゼンスルホン酸

15 塩

20

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(0.372 g、0.800 mmol)のジエチルエーテル(5 mL)溶液にベンゼンスルホン酸一水和物(0.141 g、0.800 mmol)の酢酸エチル(3 mL)溶液を加え、生じた結晶を酢酸エチルージエチルエーテルで洗浄して、表題化合物を無色結晶(0.474 g、収率95%)として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.25(3H, t, J=7.0Hz), 1.75(6H, s), 2.64(2H, t, J=6.4Hz), 2.82(2H, t, J=6.4Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz), 3.79(2H, t, J=4.9Hz), 4.11(2H, t, J=4.9Hz), 4.47(2H, s), 6.60(2H, s), 6.72-6.79(2H, m), 6.97-7.10(3H, m), 7.23-7.46(5H, m), 7.79-7.85(2H, m), 11.06(1H, br s),

実施例89 3-(2-フルオロ-4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

実施例38と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチ 10 ルおよび3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンズアルデヒドから表題化合物を淡黄色 油状物として得た。収率87%。

MS m/z 442 (MH⁺)_a

実施例 9 0 3-(2-フルオロ-4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸 メタンスルホン酸塩

15

実施例4および実施例84と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[3-(2-メチル-1-ナフチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色粘稠性油状物として得た。収率91%。

MS m/z 414 (MH⁺、フリー体として)。

20 実施例 9 1 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパンアミド

· 5

10

. 15

$$H_3C$$
 O O CH_3 H F NH_2

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 (0.251 g、0.500 mmol)、7 M アンモニア/メタノール (0.4 mL、2.80 mmol) 溶液、1-エチル-3-(3-アミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩 (2.88 g、1.50 mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (0.230 g、1.50 mmol)、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン (0.448 mL、3.00 mmol)、およびトリエチルアミン (0.502 mL、3.60 mmol)のアセトニトリル (3 mL)溶液を室温で 24 時間攪拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン~酢酸エチル)で精製して、表題化合物 (0.206 g、収率 89%)を無色油状物として得た。MS m/z 465 (MH⁺)。

実施例 9 2 N-{[4'-(2-エトキシエトキシ)-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}-3-フルオロ-4-[3-オキソ-3-(1-ピロリジニル)プロピル]アニリン

実施例91と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸およびピロリジンから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 93%。

20 MS m/z 519 (MH⁺).

実施例 9 3 N-(ベンジルスルホニル)-3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパンアミド

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(0.186 g、0.400 mmol)のテトラヒドロフラン(5 mL)溶液に1,1'-カルボニルジイミダゾール(97.3 mg、0.600 mmol)を加え、窒素雰囲気下、1 時間加熱環流した。反応液を冷却後、1-フェニルメタンスルホンアミド(91.5 mg、0.480 mmol)および1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(0.0897 mL、0.600 mmol)を加え、窒素雰囲気下、室温で24時間攪拌した。反応液を減圧機縮し、残渣に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧機縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(20%~60%酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物(0.189 g、収率76%)を無色油状物として得た。

MS m/z 619 (MH⁺)_a

実施例 9 4 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-15 3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]-N-(プロピルスルホニル)プロパ ンアミド

実施例93と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸とプロ パン-1-スルホンアミドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 43%。 MS m/z 571 (MH⁺)。

実施例 9 5 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル} アミノ)-2-フルオロフェニル]-N-(メチルスルホニル)プロパンアミド

5 実施例93と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸とメタンスルホンアミドから表題化合物を無色油状物として得た。収率85%。
MSm/z 543 (MH*)。

実施例96 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-10 3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]-N-[(トリフルオロメチル)スルホ ニル]プロパンアミド

実施例93と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸と1,1,1-トリフルオロメタンスルホンアミドから表題化合物を茶色油状物として得た。収率48%。

MS m/z 597 (MH⁺)

15

20

実施例 9 7 3-{4-[({4'-[2-(ジエチルアミノ)-2-オキソエトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.496 g、2.35 mmol) および N, N-ジエチル-2-[(3'-ホルミル-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル)オキシ]アセトアミド (0.725 g、2.14 mmol) の 1,2-ジクロロエタン (10 mL) 溶液に酢酸 (0.245 mL、4.28 mmol) を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応液に水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (0.907 g、4.28 mmol) を加え、室温で 15 時間撹拌した。反応液に水、および 10% クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~70% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.978 g、収率 86%) を黄色油状物として得た。

MS m/z 535 (MH⁺)

実施例98 3-{4-[({4'-[2-(ジエチルアミノ)-2-オキソエトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

15

10

実施例8と同様にして、3-{4-[({4'-[2-(ジエチルアミノ)-2-オキソエトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 89%。
MS m/z 507 (MH⁺)。

20 実施例99 3-[4-({[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イル-2-オキソエトキシ)ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

実施例97と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよび 2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イル-2-オキソエトキシ)ビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 84%。

5 MS m/z 549 (MH⁺).

実施例100 3-[4-({[4'-(カルボキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

実施例 2 と同様にして、 $3-[4-(\{[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イル-2-オキソエトキシ) ビフェニル-3-イル] メチル} アミノ)-2-フルオロフェニル] プロパン酸エチルから表題化合物を無色プリズム晶として得た。収率 45%。 MS m/z 507 (<math>MH^+$)。

実施例101 3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-インドール-3-イル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

15

10

実施例38と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよび <math>3-[1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-インドール-3-イル]ベンズアルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 <math>53%。
MS m/z 503 (MH^+)。

実施例102 3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-インドール-3-イル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

実施例12と同様にして、3-[4-({3-[1-(2-エトキシエチル)-2-メチル-1H-5 インドール-3-イル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル から表題化合物を無色結晶として得た。収率 85%。

¹H NMR (DMSO-d₆) δ : 1.04(3H, t, J=7.0Hz), 2.37-2.47(5H, m), 2.69(2H, t, J=7.6Hz), 3.38(2H, q, J=7.0Hz), 3.66(2H, t, J=5.4Hz), 4.30-4.41(4H, m), 6.46-6.57(2H, m), 6.94-7.06(2H, m), 7.07-7.15(1H, m), 7.25-7.34(2H, m), 7.38-7.49(4H, m)。

実施例103 3-(4-{{[5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

10

15 実施例9と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル] アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよび [5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メタノールから表題化合物を橙色油状物として得た。
MS m/z 697 (MH⁺)。

実施例104 3-[4-({[5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イ 20 ル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

実施例 1 0 と同様にして、 $3-(4-\{\{[5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル\}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ<math>\}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 76% (2 工程)。$

MS m/z 512 (MH⁺).

実施例105 3-[4-({[5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 メタンスルホン酸塩

実施例4および実施例84と同様にして、3-[4-({[5-(ベンジルオキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率95%。
¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.83(6H, s), 2.65(2H, t, J=6.5Hz), 2.79(3H, s), 2.84(2H, t, J=6.5Hz), 4.48(2H, s), 5.10(2H, s), 6.42(1H, s), 6.72(1H, s), 6.81-6.89(1H, m), 6.95-7.18(6H, m), 7.28-7.45(5H, m)。 実施例106 3-[4-({4-[(3-tert-プチル-5-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

5

10

15

3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (435 mg、1.1 mmol)、{4-[(3-tert-ブチル-5-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]フェニル}メタノール (360 mg、1.1 mmol)、およびトリフェニルネスフィン (393 mg、1.5 mmol) のジクロロメタン (5 mL) 溶液に室温でアゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、660 mg、1.5 mmol) を加え、室温で 1 時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、黄色油状物を得た。この黄色油状物、およびメルカプト酢酸 (360 mg、3.9 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液に水酸化リチウムー水和物 (320 mg、7.6 mmol) を加え、室温で 14 時間攪拌した。反応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を Presep Dehydration tube (和光純薬(株)製)を用いて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (160 mg、収率 28%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.23-1.29(3H, m), 1.37(9H, s), 2.55(2H, t, J=7.7Hz), 2.84(2H, t, J=7.7Hz), 4.10-4.16(2H, m), 4.24(2H, s), 5.30(2H, s), 6.20(1H, s), 6.24-6.35(2H, m), 6.92-7.01(3H, m), 7.21-7.37(7H, m)。

20 実施例107 3-[4-({4-[(3-tert-プチル-5-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

3-[4-({4-[(3-tert-ブチル-5-フェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (150 mg、0.29 mmol)のエタノール(5 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) 溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層をPresep Dehydration tube (和光純薬(株)製)を用いて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (91 mg、収率 65%)を黄色油状物として得た。¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.36(9H, s), 2.60(2H, t, J=7.6Hz), 2.84(2H, t, J=7.7 Hz), 4.23(2H, s), 5.31(2H, s), 6.20(1H, s), 6.24-6.34(2H, m), 6.93-7.00(3H, m), 7.21-7.37(7H, m)。

実施例 1 0 8 3-(2-フルオロ-4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

15

20

室温下、4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンズアルデヒド (868 mg、2.0 mmol)、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (420 mg、2.0 mmol)、酢酸 (300 mg、5.0 mmol)、および 1,2-ジクロロエタン (15 mL) の混合物に、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (1.20 g、6.0 mmol) を少量ずつ加えて 1時間攪拌した。反応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.26(3H, t, J=7.1Hz), 2.53(2H, t, J=7.7Hz), 2.78-2.91(6H, m), 4.12(2H, q, J=7.0Hz), 4.25(2H, s), 5.25(2H, s), 6.22-6.32(2H, m), 6.47(1H, s), 6.94(1H, t, J=8.4Hz), 7.05-7.13(4H, m), 7.20-7.35(5H, m), 7.63(2H, d, J=8.1Hz), 7.91(2H, d, J=8.1Hz).

5 実施例109 3-(2-フルオロ-4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸

3-(2-フルオロ-4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルのエタノール (10 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (4 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を Presep Dehydration tube (和光純薬(株)製) を用いて乾燥後、減15 圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (620 mg、収率 51%、2 工程) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 2.58(2H, t, J=7.6Hz), 2.76-2.93(6H, m), 4.24(2H, s), 5.25(2H, s), 6.21-6.33(2H, m), 6.46(1H, s), 6.93(1H, t, J=8.5Hz),

20 7.04-7.13(4H, m), 7.18-7.32(6H, m), 7.63(2H, d, J=8.1Hz), 7.90(2H, d, J=7.9Hz).

実施例110 3-(2-フルオロ-4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸 メタンスルホン酸塩

5

10

3-(2-フルオロ-4-{[4-({5-(2-フェニルエチル)-3-[4-(トリフルオロメチル) フェニル]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸 (500 mg、0.83 mmol) の酢酸エチル (20 mL) 溶液にメタンスルホン酸 (95 mg、1.0 mmol) を室温で加え、1 時間攪拌した。反応混合物を濃縮し、イソプロピルエーテルを加えて析出した結晶を濾取し、イソプロピルエーテルで洗浄後乾燥して、表題化合物を無色結晶 (348 mg、収率 60%) として得た。

 1 H NMR (CDCl₃) δ : 2.57(2H, t, J=6.7Hz), 2.76(3H, s), 2.77-2.88(6H, m), 4.43(2H, s), 5.24(2H, s), 6.45(1H, s), 6.78-7.09(7H, m), 7.14-7.32(6H, m), 7.64(2H, d, J=8.3Hz), 7.86(2H, d, J=8.1Hz).

実施例 1 1 1 $3-{4-[(4-{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル$

実施例 108 と同様にして、 $4-\{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-15$ ピラゾール-1-イル] メチル $\}$ ベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル) プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。 1 H NMR (CDC1 $_{3}$) δ : 1.26(3H, t, J=7.2Hz), 1.32(9H, s), 2.53(2H, t, J=7.7Hz), 2.67-2.87(6H, m), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 4.24(2H, s),

5.20(2H, s), 5.97(1H, s), 6.23-6.32(2H, m), 6.90-7.00(3H, m), 7.05-

20 7.11(2H, m), 7.18-7.30(5H, m).

実施例112 3-{4-[(4-{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾ ール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

実施例109と同様にして、 $3-\{4-[(4-\{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラプール-1-イル]メチル\}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 68% (2 工程)。$

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.32(9H, s), 2.59(2H, t, J=7.6Hz), 2.68-2.88(6H, m), 4.24(2H, s), 5.20(2H, s), 5.97(1H, s), 6.23-6.33(2H, m), 6.90-7.00(3H, m), 7.05-7.10(2H, m), 7.18-7.31(6H, m).

実施例113 3-{4-[(4-{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾ ール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタ ンスルホン酸塩

10

実施例110と同様にして、 $3-\{4-[(4-\{[3-tert-プチル-5-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル\}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸から表題化合物を淡黄色非晶性粉末として得た。収率 82%。$

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.37(9H, s), 2.57(2H, t, J=6.8Hz), 2.75-2.87(9H, m), 4.39(2H, s), 5.48(2H, s), 6.04(1H, s), 6.61(1H, dd, J=8.1, 1.7Hz), 6.82(1H, d, J=10.5Hz), 6.97-7.09(5H, m), 7.14-7.31(6H, m)。 実施例114 3-{4-[(4-{[5-tert-プチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラブ

ール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

実施例108と同様にして、4-{[5-tert-ブチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラソール-1-イル]メチル}ベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=7.1Hz), 1.35(9H, s), 2.56(2H, t, J=7.6Hz), 2.87(2H, t, J=7.6Hz), 2.93-3.05(4H, m), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 4.31(2H, s), 5.65(2H, s), 6.02(1H, s), 6.46-6.56(2H, m), 6.88(2H, d, J=8.1Hz), 7.05(1H, s), 7.13-7.33(8H, m).

実施例115 3-{4-[(4-{[5-tert-プチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾ 10 ール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

15

実施例109と同様にして、3-{4-[(4-{[5-tert-プチル-3-(2-フェニルエチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率49%(2工程)。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.28(9H, s), 2.59(2H, t, J=7.5Hz), 2.76-3.01(6H, m), 4.24(2H, s), 5.45(2H, s), 5.88(1H, s), 6.23-6.34(2H, m), 6.95(1H, t, J=8.7Hz), 7.13-7.31(10H, m).

実施例116 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2,2-ジフルオロプロパン酸エチル

実施例97と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノフェニル)-2,2-ジフルオロプロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 90%。

5 MS m/z 512 (MH⁺).

実施例117 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]-2,2-ジフルオロプロパン酸

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチ 10 ル}アミノ)フェニル]-2,2-ジフルオロプロパン酸エチル (665 mg、1.30 mmol)、テトラヒドロフラン(15 mL)、エタノール (10 mL)、木 (10 mL)、および水酸 化リチウム一水和物 (162 mg、3.89 mmol) の混合物を室温で 3 時間撹拌した。反応混合物を 1 M 塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~100% 酢酸エチル/へキサン) で精製し、残渣を酢酸エチルーへキサンから再結晶して、表題化合物 (415 mg、収率 66%) を無色結晶として得た。

MS m/z 484 (MH⁺).

実施例118 3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニ 20 _ ル-3-イル]メチル}アミノ)ピリジン-3-イル]プロパン酸メチル

$$H_3C$$
 O CH_3 H N O CH_3

実施例 9 7 と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(6-アミノピリジン-3-イル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 83%。

5 MS m/z 463 (MH⁺).

実施例119 3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリジン-3-イル]プロパン酸

実施例117と同様にして、3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメ 10 チルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリジン-3-イル]プロパン酸メチルか ら表題化合物を無色油状物として得た。収率 83%。

MS m/z 449 (MH⁺).

実施例120 3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリジン-3-イル]プロパン酸 メタンスルホン酸塩

15

20

3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリジン-3-イル]プロパン酸 (0.729 g、1.63 mmol) のジエチルエーテル (5 mL) および酢酸エチル (5 mL) 溶液にメタンスルホン酸 (0.157 g、1.63 mmol) を加え、生じた結晶をジエチルエーテルで洗浄して、表題化合物 (0.740 g、収率 83%) を無色結晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.24(3H, t, J=7.0Hz), 1.94(6H, s), 2.51(2H, t, J=6.8Hz), 2.79(2H, t, J=6.7Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz), 3.76-3.82(2H, m), 4.08-4.17(2H, m), 4.44(2H, s), 6.40(1H, d, J=8.9Hz), 6.66(2H, s), 7.01(1H, d, J=7.4Hz), 7.07(1H, s), 7.28(1H, s), 7.34(1H, d, J=7.5Hz), 7.37-7.45(1H, m), 7.90(1H, d, J=1.9Hz)_o

実施例 $1 \ 2 \ 1 \ 3-(4-\{(\{2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル\}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル .$

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.17-1.29(3H, m), 1.89(6H, s), 2.53(2H, t, J=7.7Hz), 2.88(2H, t, J=7.5Hz), 3.18(3H, s), 4.05-4.16(2H, m),

20 4.94(2H, s), 6.72-6.82(2H, m), 6.90-7.09(5H, m), 7.23-7.31(1H, m), 7.36(1H, t, J=7.5Hz), 7.48-7.74(4H, m).

実施例122 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

実施例10と同様にして、3-(4-{(({2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル) オキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。

5 収率 52%。

MS m/z 500 (MH⁺)

実施例123 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

10 実施例 2 と同様にして、3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(メチルスルホニル)オキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 74%。

MS m/z 473 (MH⁺)_p

実施例124 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニ 15 ル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルフェニル]プロパン酸エチル

実施例1と同様にして、4'-(エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-メチルフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 45%。

20 MS m/z 490 ($\dot{M}H^{+}$),

実施例125 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルフェニル]プロパン酸 メタンスルホン酸塩

実施例67と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチ ルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルフェニル]プロパン酸エチルから3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルフェニル]プロパン酸を淡黄色油状物として得た。得られた油状物を酢酸エチル(4 mL)に溶解し、この溶液にメタンスルホン酸(1 当量)を加えた。溶液をヘキサンで希釈し、析出した結晶を濾取し、表題化合 物を淡黄色結晶として得た。収率91%。

MS m/z 462 (MH⁺)

実施例126 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチル

15 実施例1と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェ ニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチルから表 題化合物を無色油状物として得た。収率 61%。

MS m/z 492 (MH⁺)_a

実施例127 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェニ 20 ル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例 6 7 と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 90%。

5 MS m/z 478 (MH⁺).

WO 2005/087710

実施例128 2-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェノキシ]-N-メトキシ-N-メチルアセトアミド

[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチ 10 ル}アミノ)フェノキシ]酢酸 (0.22g、0.49 mmol)、N,0-ジメチルヒドロキシルアミン塩酸塩 (72 mg、0.74 mmol)、トリエチルアミン (0.12 mL、0.86 mmol)、および 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (98 mg、0.64 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に氷冷下、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩 (122 mg、0.64 mmol) を加え、室温で 18 時間攪 15 拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、クエン酸水溶液、水、塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:5~2:1) で精製して、表題化合物 (160 mg、収率 66%) を無色油状物として得た。

20 実施例129 3-(2-フルオロ-4-{[4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

実施例9と同様にして、 {4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)フェニル} メタノールおよび 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルより、表題化合物を淡茶色油状物として得た。収率 98%。

MS APCI (-) 659 (M-H).

5

実施例 1 3 0 3-[2-フルオロ-4-({3-イソブチル-4-[(4-メチルベンジル)オキシ] ベンジル} アミノ) フェニル] プロパン酸エチル

10 実施例10と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルより、3-(2-フルオロ-4-{[4-[(4-メチルベンジル)オキシ]-3-(2-メチルプロパ-2-エン-1-イル)ベンジル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルを無色油状物として得た。得られた油状物(570 mg、

15 1.20 mmol) をエタノール (30 mL) に溶解し、10% パラジウムー炭素 (50% 含水品、0.18 g) および 2,2'-ビピリジル (94 mg、0.60 mmol) を加え、水素 雰囲気下で 4 時間攪拌した。触媒を濾去し、濾液を減圧濃縮した。得られた残 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル:ヘキサン=1:19~3:7) に付し、表題化合物 (457 mg、収率 56%、2 工程) を無色油状物として得た。

MS m/z 478 (MH⁺).

実施例131 3-[2-フルオロ-4-({3-イソブチル-4-[(4-メチルベンジル)オキシ] ベンジル} アミノ) フェニル] プロパン酸

5 実施例67と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({3-イソプチル-4-[(4-メチルベンジル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を 無色針状晶として得た。収率 80%。

MS APCI (-) 448 (M-H).

実施例132 3-[2-フルオロ-4-({[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチル 10 ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル

実施例1と同様にして、4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 82%。

15 MS m/z 466 (MH⁺),

実施例133 3-[2-フルオロ-4-({[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸

実施例 6 7 と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 17%。

 \cdot MS m/z 438 (MH⁺).

5 実施例134 3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸

3-[2-フルオロ-4-({[4'-(メトキシメトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)フェニル]プロパン酸 (1.0 g、2.29 mmol) を酢酸エチル 10 (2 mL) およびジエチルエーテル (4 mL) に溶解し、この溶液にメタンスルホン 酸 (0.16 mL、2.47 mmol) を加えた。溶液を減圧濃縮し、残渣に炭酸水素ナト リウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥、 減圧濃縮した。残渣を分取 HPLC で精製して、表題化合物 (85 mg、収率 9%)を 無色油状物として得た。

15 MS m/z 394 (MH $^{+}$)

実施例135 3-{4-[({7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-5-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

20 実施例 9 7 と同様にして、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2, 2-ジメチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フ

ルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 100%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 1.26(3H, t, J=7.2Hz),
1.50(6H, s), 2.55(2H, t, J=7.8Hz), 2.85(2H, t, J=7.8Hz), 3.02(2H, s),
3.61(2H, q, J=7.2Hz), 3.80(2H, t, J=4.8Hz), 3.95(1H, br t, J=4.2Hz),
4.11(2H, q, J=7.2Hz), 4.14(2H, t, J=4.8Hz), 4.19(2H, br d, J=4.2Hz),
6.30-6.40(2H, m), 6.90-7.00(3H, m), 7.05(1H, d, J=1.5Hz), 7.21(1H, d,

実施例136 3-{4-[({7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2,2-ジメチル-10 2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタンスルホン酸塩

J=1.5Hz), 7.63(2H, d, J=9.0Hz).

実施例125と同様にして、3-{4-[({7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-2,2-ジメチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-5-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色結晶として得た。収率87%。

MS APCI(-) 506 (M-H).

実施例137 3-[4-({3-[(ジベンジルアミノ)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸 トリフルオロ酢酸塩

20

15

実施例76と同様にして、3-(4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸メチルおよび {3-[(ジベンジルアミノ)メチル]-4-イソプトキシフェニル}メタノールから表題化合物を黄色粉末として得た。収率 37% (3工程)。本化合物は分取 HPLC (グラジェントサイクル A) にて精製した。

5 MS (APCI-): 535 (M-H、フリー体として)。

実施例138 3-[4-({3-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-4-イ ソプトキシベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

MS (APCI-): 497 (M-H).

実施例139 3-(4-{[(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-15 ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例9と同様にして、 $3-(2-フルオロ-4-\{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]$ アミノ $\}$ フェニル)プロパン酸エチルおよび $(4'-\{[tert-プチル(ジメチル)シリ$

ル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールから表題化合物をオレンジ色油状物として得た。収率 100%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.22(6H, s), 1.00(9H, s), 1.21(3H, t, J=7.2Hz),
1.81(6H, s), 2.53(2H, t, J=7.8Hz), 2.87(2H, t, J=7.8Hz), 4.10(2H, q,
5 J=7.2Hz), 4.92(2H, s), 6.54(2H, s), 6.71-6.81(2H, m), 6.90(1H, s),
6.96-7.08(2H, m), 7.22-7.36(2H, m), 7.52(1H, m), 7.60(1H, m), 7.63-7.73(2H, m)。

実施例140 3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン

10 酸エチル

3-(4-{[(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル(6.32 g、8.76 mmol) のテトラヒドロフラン(60 mL) 溶液に、室温攪拌下テトラブチルアンモニウムフルオリド(1 M 溶液、9.64 mL、9.64 mmol) を加え室温にて 2 時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、無色結晶の表題化合物(4.0 g、収率75%)を得た。

20 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.21(3H, t, J=7.2Hz), 1.82(6H, s), 2.53(2H, t, J=7.8Hz), 2.87(2H, t, J=7.8Hz), 4.10(2H, q, J=7.2Hz), 4.58(1H, s), 4.93(2H, s), 6.55(2H, s), 6.71-6.81(2H, m), 6.88(1H, s), 6.96-7.09(2H, m), 7.23-7.37(2H, m), 7.52(1H, m), 7.60(1H, m), 7.64-7.73(2H, m)。

実施例141 3-(4-{[(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル

5 実施例9と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル] アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチルおよび (4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールから表題化 合物を黄色油状物として得た。収率92%。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 0.20-0.24(6H, m), 0.96-1.02(9H, m), 1.36-1.41(9H, 10 m), 1.81(6H, s), 2.45(2H, t, J=7.7Hz), 2.82(2H, t, J=7.7Hz), 4.92(2H, s), 6.54(2H, s), 6.71-6.80(2H, m), 6.90-7.07(3H, m), 7.19-7.33(2H, m), 7.46-7.54(1H, m), 7.56-7.61(1H, m), 7.63-7.72(2H, m)。 実施例 1 4 2 3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル・3-イル・メチル][(2-ニトロフェニル・スルホニル]アミノ・フェニル・プロパン

酸 tert-ブチル

15

20

実施例 140 と同様にして、 $3-(4-\{[(4'-\{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オ + シ\}-2', 6'-ジメチルピフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ<math>\}-2-$ フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 79%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.39(9H, s), 1.83(6H, s), 2.45(2H, t, J=7.8Hz), 2.82(2H, t, J=7.8Hz), 4.70(1H, s), 4.93(2H, s), 6.55(2H, s), 6.71-6.81(2H, m), 6.90(1H, s), 6.96-7.07(2H, m), 7.23(1H, m), 7.31(1H, t, J=7.5Hz), 7.50(1H, m), 7.59(1H, m), 7.63-7.72(2H, m).

5 実施例143 3-(4-{({4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチル

MS (ESI+): 723 (M+H)

20

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル)メ

チル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (2.0 g、3.15 mmol)、2-(エチルチオ)エタノール (0.37 mL、3.47 mmol) およびトリブチルホスフィン (1.18 mL、4.73 mmol) のテトラヒドロフラン (40 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (1.19 g、4.73 mmol) を加え 16 時間撹拌した。反応液に上述の半量の試薬 (2-(エチルチオ)エタノール、トリブチルホスフィンおよび 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン)を加え、さらに 8 時間攪拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈し、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) にて精製し、表題化合物 (1.96 g、収率 86%)を黄色油状物として得た。

実施例 1 4 4 3-(4-{({4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2', 6'-ジメチル ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオ ロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル

5

10

15

3-(4-{(({4'-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル} メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル (1.96 g、2.71 mmol) のジクロロメタン (40 mL) 溶液に、0℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、1.47 g、5.96 mmol) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、表題化合物 (1.67 g、収率 81%) を淡黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.38(9H, s), 1.47(3H, t, J=7.5Hz), 1.87(6H, s), 2.46(2H, t, J=7.8Hz), 2.83(2H, t, J=7.8Hz), 3.18(2H, q, J=7.5Hz), 3.41(2H, t, J=5.1Hz), 4.43(2H, t, J=5.1Hz), 4.93(2H, s), 6.61(2H, s), 6.72-6.81(2H, m), 6.90-7.08(3H, m), 7.20-7.36(2H, m), 7.45-7.62(2H, m), 7.64-7.73(2H, m),

実施例 1 4 5 $3-\{4-[(\{4'-[2-(エチルスルホニル) エトキシ]-2', 6'-ジメチル ビフェニル-3-イル\}メチル) アミノ]-2-フルオロフェニル} プロパン酸 tert-ブチル$

3-(4-{((4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸 tert-プチル (1.67 g、2.21 mmol) およびメルカプト酢酸 (0.51 mL、6.64 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (17 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸化リチウム一水和物 (0.56 g、13.3 mmol) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し、表題化合物 (1.17 g、収率 93%) を無色油状物として得た。

MS (ESI+): 570 (M+H).

10

15

20

25

実施例 1 4 6 3-{4-[({4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタンス ルホン酸塩

 $3-\{4-[(\{4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル\}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (1.17 g、2.05 mmo1) のトルエン (20 mL) 溶液に、0 <math>^{\circ}$ 攪拌下トリフルオロ酢酸 (20 mL) を加え、室温にて 1.5 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を飽和重曹水にて中和した後、酢酸エチルにて分液抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/4) にて精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルにて希釈し、メタンスルホン酸 (0.12 mL) を加えた。析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、無色結晶の表題化合物 (1.00 g、収率 80%) を得た。

MS (ESI+): 514 (M+H、フリー体として)。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.47(3H, t, J=7.5Hz), 1.84(6H, s), 2.66(2H, t, J=6.0Hz), 2.80(3H, s), 2.85(2H, t, J=6.0Hz), 3.17(2H, q, J=7.5Hz), 3.41(2H, t, J=5.4Hz), 4.42(2H, t, J=5.4Hz), 4.52(2H, s), 6.60(2H, s),

6.79-6.86(2H, m), 7.02(1H, dd, J=1.5, 7.8Hz), 7.07-7.18(2H, m), 7.34-7.45(2H, m).

実施例147 3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル) プロポキシ] ピフェニル-3-イル} メチル) [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミ ノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸エチル

実施例143と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよび 1-(3-ヒドロキシプロピル)-2-ピロリドンから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 91%。

MS (ESI+): 732 (M+H).

10

15

実施例148 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル) プロポキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン 酸エチル

実施例145と同様にして、3-(4-{((2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率97%。

20 MS (ESI+): 547 (M+H).

実施例 1 4 9 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル) プロポキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 ベンゼンスルホン酸塩

- 5 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジン-1-イル)プロポキシ] ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル (1.13 g、2.07 mmol)、メタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (4.14 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を 1 M 塩酸にて中和した後、酢酸エチルで希釈し、飽和 10 食塩水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルにて希釈し、ベンゼンスルホン酸を加え、析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、無色結晶の表題化合物 (0.78 g、収率 56%) を得た。
- 15 MS (ESI+): 519 (M+H、フリー体として)。

 ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.83-1.99(4H, m), 1.87(6H, s), 2.21(2H, t, J=8.1Hz), 2.39(2H, t, J=7.8Hz), 2.64(2H, t, J=7.8Hz), 3.29-3.40(4H, m), 3.94(2H, t, J=6.3Hz), 4.30(2H, s), 6.25-6.42(2H, m), 6.66(2H, s), 6.87-7.00(2H, m), 7.05(1H, s), 7.25-7.42(5H, m), 7.55-7.64(2H, m)。

 20 実施例150 3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[(3-メチルオキセタン-3-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例143と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよび 3-メチル-3-オキセタンメタノールから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 61%。

MS (ESI+): 691 (M+H).

実施例 1 5 1 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(3-メチルオキセタン-3-イル)メトキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸メタンスルホン酸塩

10

15

20

3-(4-{(({2',6'-ジメチル-4'-[(3-メチルオキセタン-3-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.33 g、0.48 mmol) およびメルカプト酢酸 (0.11 mL、1.45 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸化リチウム一水和物 (0.12 g、2.90 mmol) を加え、同温にて 2 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。ついで、残渣、メタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (10 mL) の混合物に、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (1.45 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を1 M 塩酸にて中和した後、酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/4) にて精製し、無色油状物を得た (0.21 g)。得られた油状物を酢酸エチルにて希釈

し、メタンスルホン酸を加え、析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、無色結晶の表題化合物 (0.23 g、収率 83%) を得た。

MS (ESI+): 478 (M+H、フリー体として)。

実施例152 3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[(5-メチルイソオキサゾール-3-5 イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア ミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3
 CH_3

実施例143と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよび (5-メチルイソオキサゾール-3-イル)メタノールから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 85%。

MS (ESI+): 702 (M+H).

10

15

20

実施例 1 5 3 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(5-メチルイソオキサゾール-3-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロ パン酸 メタンスルホン酸塩

実施例151と同様にして、3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[(5-メチルイソオキサゾール-3-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を

MS (ESI+): 489 (M+H、フリー体として)。

無色結晶として得た。収率 66%。

実施例154 3-(4-{({4'-[(3,5-ジメチルイソオキサゾール-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

5 実施例143と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよび(3,5-ジメチルイソオキサゾール-4-イル)メタノールから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率85%。

MS (ESI+): 716 (M+H).

10 実施例155 3-{4-[({4'-[(3,5-ジメチルイソオキサゾール-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル プロパン酸 ベンゼンスルホン酸塩

実施例151と同様にして、3-(4-{(({4'-[(3,5-ジメチルイソオキサゾール-15 4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよびベンゼンスルホン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率 44%。

MS (ESI+): 503 (M+H、フリー体として)。

実施例156 3-[4-({3-[(3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

3-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソブトキシベンズアルデヒド (0.43 g、1.16 mmol) および 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.25 g、1.16 mmol)の 1,2-ジクロロエタン (8.6 mL) 溶液に、酢酸 (0.20 mL、3.48 mmol) を加え室温にて 3 時間攪拌した後、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (0.74 g、3.48 mmol) を加え、さらに 5 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水にて洗浄、乾燥、減圧濃縮して無色油状の表題化合物 (0.62 g、収率 100%) を得た。

MS (ESI+): 566 (M+H).

5

10

15

実施例157 $3-[4-({3-[(3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル}プロパン酸$

3-[4-({3-[(3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.62 g、1.16 mmol)、メタノール (6 mL) およびテトラヒドロフラン (12 mL) の混合物に、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (2.32 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌し

た。反応液を1 M 塩酸にて中和した後、酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗 浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘ キサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/4)にて精製し、無色結晶の 表題化合物 (0.52 g、収率 83%) を得た。

5 MS (ESI+): 538 (M+H).

実施例158 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキ シ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

実施例156と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エ 10 チルおよび 2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ビフェニ ル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 85%。 MS (ESI+): 513 (M+H)。

実施例 1 5 9 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 二塩

15 酸塩

20

実施例149と同様にして、3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(6-メチルピリジン-2-イル)オキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルおよび4M塩化水素/酢酸エチル溶液から表題化合物を無色結晶として得た。収率66%。

MS (ESI+): 485 (M+H、フリー体として)。

実施例160 3-(4-{{[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル

5 実施例 9 と同様にして、[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメ チルビフェニル-3-イル]メタノールおよび 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェ ニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を 淡黄色油状物として得た。収率 95%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.24 (3H, t, J=7.2Hz), 1.39 (9H, s), 1.82 (6H, s),

10 2.46 (2H, t, J=7.8Hz), 2.83 (2H, t, J=7.8Hz), 3.60 (2H, q, J=7.2Hz),

3.69 (3H, s), 3.78 (2H, t, J=5.4Hz), 4.11 (2H, t, J=4.8Hz), 4.82
4.89 (2H, m), 6.61-6.79 (5H, m), 6.86 (1H, d, J=8.7Hz), 7.03 (1H, t, J=8.4Hz), 7.20-7.30 (1H, m), 7.43-7.73 (4H, m)。

実施例161 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチ 15 ルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 tert-ブチル

実施例145と同様にして、3-(4-{{[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア 20 ミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 76%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.24 (3H, t, J=6.9Hz), 1.41 (9H, s), 1.96 (6H, s), 2.46 (2H, t, J=7.8Hz), 2.79 (2H, t, J=7.8Hz), 3.61 (2H, q, J=6.9Hz), 3.72 (3H, s), 3.79 (2H, t, J=5.1Hz), 4.12 (2H, t, J=5.1Hz), 4.24 (2H, s), 6.24-6.36 (2H, m), 6.68 (2H, s), 6.89-7.02 (3H, m), 7.29 (1H, dd, J=2.4, 8.4Hz),

実施例162 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-メトキシ-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 tert-ブチル (0.42 g、0.76 mmol) のトルエン (10 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下トリフルオロ酢酸 (10 mL) を加え、室温にて 1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を飽和重曹水にて中和した後、酢酸エチルにて分液抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、硫酸マグネシウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) にて精製し、黄色油状の表題化合物 (0.34 g、収率 91%) を得た。

MS (APCI-): 494 (M-H).

実施例163 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(6-メトキシピリジン-2-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エ

20 チル

5

実施例156と同様にして、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよび <math>4'-[(6-メトキシピリジン-2-イル)オキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドから表題化合物を無色油状物として得た。収率 28%。 MS (ESI+): 529 (M+H)。

5 実施例164 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(6-メトキシピリジン-2-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸ニ塩酸塩

実施例149と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(6-メトキシピリジン-10 2-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルおよび4M塩化水素/酢酸エチル溶液から表題化合物を無色結晶として得た。収率66%。

MS (ESI+): 501 (M+H、フリー体として)。

20

実施例 1 6 5 3-(4-{[4-({3-tert-ブチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メ 15 トキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホ ニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例 9 と同様にして、[4-({3-tert-プチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)フェニル]メタノールおよび 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色粉末として得た。収率 100%。

 $MS (ESI+): 744 (M+H)_{o}$

実施例166 3-(4-{[4-({3-tert-ブチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例145と同様にして、3-(4-{[4-({3-tert-ブチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。

10 収率 88%。

5

15

MS (ESI+): 559 (M+H).

実施例 1 6 7 3-(4-{[4-({3-tert-ブチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 ニメタンスルホン酸塩

実施例149と同様にして、3-(4-{[4-({3-tert-ブチル-5-[(6-メチルピリジン-2-イル)メトキシ]-1H-ピラゾール-1-イル}メチル)ベンジル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルおよびメタンスルホン酸から表題化合物を黄色粉末として得た。収率66%。

20 MS (ESI+): 531 (M+H、フリー体として)。

実施例 1 6 8 3-{4-[(4-{[3-tert-ブチル-5-(フェノキシメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル

5

10

15

(4-{[3-tert-ブチル-5-(フェノキシメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}フェニル)メタノール (0.71 g、2.0 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (0.77 g、2.1 mmol) およびトリフェニルホスフィン (1.06 g、4.04 mmol) のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、1.76 g、4.04 mmol) を加え、室温まで昇温して 1 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、油状物 (1.70 g) を得た。得られた油状物 (1.70 g)、メルカプト酢酸 (0.42 mL、6.0 mmol) の N、N・ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に水酸化リチウムー水和物 (0.50 g、12 mmol) を加え、室温で 1 晩攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.80 g、収率70%、2 工程) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.33(9H, s), 1.41(9H, s), 2.41-2.52(2H, m), 2.74-20 2.85(2H, m), 4.04(1H, br s), 4.24(2H, br s), 4.83(2H, s), 5.36(2H, s), 6.20-6.35(3H, m), 6.78-7.07(6H, m), 7.20-7.32(4H, m)。 実施例 1 6 9 3-{4-[(4-{[3-tert-プチル-5-(フェノキシメチル)-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 二メタンスルホン酸塩

3-{4-[(4-{[3-tert-ブチル-5-(フェノキシメチル)-1H-ピラゾール-1-イル] メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (0.80 g、1.4 mmol) および 4 M 塩化水素/酢酸エチル溶液 (30 mL) の混合物を室温で 1 晩撹拌した。反応液を濃縮し、残渣を飽和重曹水で中和した後、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (70% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、黄色油状物 (0.58 g) を得た。得られた油状物 (0.58 g) の酢酸エチル (20 mL) 溶液にメタンスルホン酸 (0.11 g、1.1 mmol) を加え、析出した結晶を濾取して、表題化合物 (0.39 g、収率 39%) を無色結晶として得た。

mp 158-160 ℃.

実施例170 3-{4-[(4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブ

15 チル

20

5

10

(4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}フェニル)メタノール (1.34 g、3.82 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-プチル (1.45 g、4.02 mmol) およびトリフェニルホスフィン (2.00 g、7.63 mmol) のテトラヒドロフラン (60 mL) 溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、3.33 g、7.65 mmol) を加え、室温まで昇温して 1 時間撹拌した。反

応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、油状物 (2.74 g) を得た。得られた油状物 (2.74 g)、メルカプト酢酸 (0.80 mL、12 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.96 g、23 mmol) を加え、室温で 1 晩 攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (1.16 g、収率53%、2 工程) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.28(9H, s), 1.41(9H, s), 2.40-2.52(2H, m), 2.73-2.85(2H, m), 4.02(1H, br s), 4.24(2H, br s), 5.00(2H, s), 5.13(2H, s), 5.47(1H, s), 6.23-6.35(2H, m), 6.89-7.37(10H, m).

実施例 1 7 1 $3-\{4-[(4-\{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル\} ベンジル) アミノ]-2-フルオロフェニル} プロパン酸 ニメタンスルホン酸塩$

15

20

25

5

10

3-{4-[(4-{[5-(ベンジルオキシ)-3-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル]メチル}ベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (1.16 g、2.03 mmol) および 4 M 塩化水素/酢酸エチル溶液 (30 mL) の混合物を室温で 1 晩撹拌した。反応液を濃縮し、残渣を飽和重曹水で中和した後、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (70% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、黄色油状物 (0.58 g) を得た。得られた油状物 (0.58 g) の酢酸エチル (20 mL) 溶液にメタンスルホン酸 (0.18 g、1.9 mmol) を加え、析出した結晶を濾取して、表題化合物 (0.53 g、収率 37%) を無色結晶として得た。

mp 151-153 ℃.

実施例 172 3- $(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル$

4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド(1.05 g、4.64 mmol)、3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル(1.00 g、4.73 mol)、酢酸(0.80 mL、14 mmol) および1,2-ジクロロエタン(20 mL)の混合物を室温で2時間撹拌した後、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(3.00 g、14.2 mmol)を加えた。室温で1晩撹拌した後、反応混合物を濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(30% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物(1.29 g、収率66%)を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=7.1Hz), 1.95(6H, s), 2.50-2.60(2H, m), 2.77-2.90(2H, m), 4.11(2H, q, J=7.1Hz), 4.32(2H, s), 4.70(1H, br s), 6.23-7.38(2H, m), 6.58(2H, s), 6.89-7.12(3H, m), 7.26-7.43(2H, m),

実施例 1 7 3 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(3-メトキシ-1-メチル-1H-ピラゾール-5-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェ 20 ニル}プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.50 g、1.2 mmol)、(3-メトキシー1-メチル-1H-ピラゾール-5-イル)メタノール (0.17 g、1.2 mmol) およびトリプチルホスフィン (0.59 mL、2.4 mmol) のテトラヒドロフラン (30 mL) 溶液に 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.60 g、2.4 mmol) を加え、室温下 2 時間撹拌した。反応溶液を濃縮し、残留物にジイソプロピルエーテルを加え、生じた不溶物を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.44 g、収率 68%) を無色油状物として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.23(3H, t, J=7.1Hz), 1.98(6H, s), 2.50-2.60(2H, m), 2.78-2.90(2H, m), 3.77(3H, s), 3.88(3H, s), 4.04-4.20(3H, s), 4.33(2H, br s), 4.94(2H, s), 5.73(1H, s), 6.23-7.37(2H, m), 6.71(2H, s), 6.90-7.12(3H, m), 7.26-7.45(2H, m)。

実施例174 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(3-メトキシ-1-メチル-1H-ピラゾー 15 ル-5-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェ ニル}プロパン酸 二メタンスルホン酸塩

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(3-メトキシ-1-メチル-1H-ピラゾール-5-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン20 酸エチル (1.19 g、2.18 mmol) のメタノール (6 mL) およびテトラヒドロフラン (6 mL) 混合溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (4.4 mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (80% 酢25 酸エチル/ヘキサン) で精製し、無色油状物 (1.35 g) を得た。得られた油状

物 (1.35 g) の酢酸エチル (40 mL) 溶液にメタンスルホン酸 (0.42 g、4.4 mmol) を加え、析出した結晶を濾取して、表題化合物 (1.38 g、収率 89%) を無色結晶として得た。

. mp 129-130 ℃。

5 実施例175 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イルメトキシ)ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロメチル]プロパン酸tert-ブチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メ

チル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (2.00 g、3.15 mmol)、(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メタノール (0.40 g、3.1 mmol) およびトリプチルホスフィン (1.54 mL、6.18 mmol) のテトラヒドロフラン (50 mL) 溶液に 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (1.56 g、6.18 mmol) を加え、室温下 2 時間撹拌した。反応溶液を濃縮し、残留物にジイソプロピルエーテルを加え、生じた不溶物を濾別した。濾液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、油状物 (2.32 g) を得た。得られた油状物 (2.32 g)、メルカプト酢酸 (0.66 mL、9.5 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.79 g、19 mmol) を加え、室温で 1 晩攪拌した。

20 残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (1.38 g、収率 79%、2 工程) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.41(9H, s), 1.97(6H, s), 2.40-2.52(2H, m), 2.70-25 2.88(5H, m), 4.10(1H, br s), 4.32(2H, br s), 5.16(2H, s), 6.23-6.33(2H, m), 6.74(2H, s), 6.90-7.09(3H, m), 7.26-7.43(2H, m),

実施例 1 7 6 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ] ビフェニル-3-イル} メチル) アミノ]-2-フルオロフェニル 1} プロパン酸 ニベンゼンスルホン酸塩

3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ] ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (1.38 g、2.46 mmol)、トリフルオロ酢酸 (6 mL) およびトルエン (6 mL) の混合物を室温で 2 時間撹拌した。反応液を濃縮し、残渣を飽和重曹水で中和した後、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (80% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、無色油状物 (1.37 g) を得た。得られた油状物 (1.37 g) の酢酸エチル (20 mL) 溶液にベンゼンスルホン酸 (0.47 g、4.9 mmol) を加え、析出した結晶を濾取して、表題化合物 (1.11 g、収率 33%) を無色結晶として得た。

15 mp 103-105 ℃.

5

10

実施例177 3-[4-({4-[(3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

{4-[(3,5-ジ-tert-プチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]フェニル}メタノ
 20 ール (0.70 g、2.3 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.93 g、2.3 mmol) およびトリフェニルホスフィン (1.22 g、4.65 mmol) のテトラヒドロフラン (20 mL) 溶液を氷

冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、2.03 g、4.66 mmol) を加え、室温まで昇温して 1 時間撹拌した。反応液を減圧機縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (50% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、油状物 (2.23 g) を得た。得られた油状物 (2.23 g)、メルカプト酢酸 (0.49 mL、7.0 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に水酸化リチウムー水和物 (0.60 g、14 mmol) を加え、室温で 1 晩攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧機縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (30% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、表題化合物 (0.96 g、収率 83%、2 工程) を無 色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.23(3H, t, J=7.4Hz), 1.25(9H, s), 1.31(9H, s), 2.50-2.60(2H, m), 2.79-2.90(2H, m), 4.11(2H, q, J=7.4Hz), 4.23(2H, s), 5.45(2H, s), 5.91(1H, s), 6.22-7.35(2H, m), 6.82-7.00(3H, m), 7.20-7.27(2H, m),

15 実施例 1 7 8 3-[4-({4-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

3-[4-({4-[(3,5-ジ-tert-ブチル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]ベンジル} アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.96 g、1.9 mmol) のメタ 20 ノール (8 mL) およびテトラヒドロフラン (8 mL) 混合溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (4.0 mL) を加え、60 ℃で 2 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製し、酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物 (0.77 g、収率 89%) を無色結晶として得た。

mp 146-147 ℃.

実施例179 3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[2-(2-オキソピロリジン-1-イル) エトキシ] ピフェニル-3-イル} メチル) [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミ ノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸 tert-ブチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (1.2 g、1.89 mmol)、1-(2-ヒドロキシエチル)ピロリジン-2-オン (0.23 mL、2.08 mmol) およびトリブチルホスフィン (0.75 mL、2.84 mmol) のテトラヒドロフラン (25 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.74 g、2.84 mmol) を加え 14 時間撹拌した。生じた沈殿物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~酢酸エチル) で精製して、表題化合物 (0.91 g、収率 65%) を無色油状物として得た。

15 MS m/z 746 $(MH^{+})_{0}$

実施例 $1 \ 8 \ 0 \ 3-\{4-[(\{2',6'-ジメチル-4'-[2-(2-オキソピロリジン-1-イル) エトキシ] ビフェニル-3-イル<math>\}$ メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル $\}$ プロパン酸 tert-プチル

20 3-(4-{({2',6'-ジメチル-4'-[2-(2-オキソピロリジン-1-イル)エトキシ]ビ フェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロ

10

5

フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (0.91 g、1.23 mmol) およびメルカプト酢酸 (0.26 mL、3.68 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (9 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸化リチウム一水和物 (0.31 g、7.38 mmol) を加え、同温にて 4時間攪拌した。反応液を減圧機縮後、残渣に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧機縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチルー=5/1~酢酸エチル) で精製して、表題化合物 (0.51g、収率 74%) を無色非晶性粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.41(9H, s), 1.90-2.12(8H, m), 2.34-2.54(4H, m), 2.79(2H, t, J=7.6Hz), 3.61(2H, t, J=7.1Hz), 3.69(2H, t, J=5.0Hz),

10 4.12(2H, t, J=5.0Hz), 4.33(2H, s), 6.23-6.40(2H, m), 6.63(2H, s), 6.94(1H, t, J=8.5Hz), 7.03(1H, d, J=7.3Hz), 7.09(1H, s), 7.30(1H, d, J=7.9Hz), 7.38(1H, t, J=7.4Hz)

実施例181 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[2-(2-オキソピロリジン-1-イル) エトキシ] ビフェニル-3-イル} メチル) アミノ]-2-フルオロフェニル} プロパン酸 メタンスルホン酸塩

15

3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[2-(2-オキソピロリジン-1-イル)エトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (0.51 g、 0.91 mmol) のトルエン (5 mL) 溶液に、室温攪拌下、トリフル オロ酢酸 (5 mL) を加えて、3 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を飽和重曹水にて中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10/1) で精製して、無色非晶性粉末を得た。得られた非晶性粉末を酢酸エチルに溶解し、メタンスルホン酸 (0.82 mL) を加えた。析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、表題化合物 (0.44 g、収率 88%) を無色結晶として得た。

MS m/z 505 (MH⁺、フリー体として)。

実施例182 3-(4-{({4'-[(2-エトキシエチル)スルホニル]-2',6'-ジメチル ピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオ ロフェニル)プロパン酸 tert-プチル

5

[4'-[(2-エトキシエチル)チオ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メタノー ル (0.94 g、2.98 mmol)、 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニ ル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (1.13 g、3.13 mmol) およびト リプチルホスフィン (1.03 mL、3.87 mmol) のテトラヒドロフラン (25 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (1.01 g、3.87 10 mmo1) を加え 3 日間撹拌した。生じた沈殿物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=5/1~ヘキ サン/酢酸エチル=3/1) に付し、3-(4-{({4'-[(2-エトキシエチル)チオ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア ミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル、{4'-[(2-エトキシエチ 15 ル)チオ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メタノールおよび 3-(2-フルオ ロ-4-{「(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブ チルの混合物 (1.96 g) を黄色油状物として得た。次に実施例144と同様に して、上記得られた混合物 (1.96 g) から表題化合物 (1.25 g、収率 55%、2

20

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.09(3H, t, J=7.0Hz), 1.39(9H, s), 1.96(6H, s), 2.46(2H, t, J=7.5Hz), 2.83(2H, t, J=7.5Hz), 3.38-3.50(4H, m), 3.82(2H, t, J=6.2Hz), 4.96(2H, s), 6.71-6.86(2H, m), 6.91-7.01(2H, m), 7.05(1H, t, J=8.0Hz), 7.23-7.33(1H, m), 7.37(1H, t, J=7.6Hz),

25 7.46-7.75(6H, m).

工程)を無色非晶性粉末として得た。

実施例183 3-{4-[({4'-[(2-エトキシエチル)スルホニル]-2',6'-ジメチル ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブ チル

5 実施例180と同様にして、3-(4-{((4'-[(2-エトキシエチル)スルホニル]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率93%。

¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.08(3H, t, J=7.1Hz), 1.41(9H, s), 2.02-2.14(6H, 10 m), 2.46(2H, t, J=7.7Hz), 2.79(2H, t, J=7.7Hz), 3.37-3.52(4H, m), 3.82(2H, t, J=6.3Hz), 4.36(2H, s), 6.22-6.42(2H, m), 6.90-7.04(2H, m), 7.07(1H, s), 7.33-7.41(1H, m), 7.44(1H, t, J=7.4Hz), 7.63(2H, s)。 実施例 1 8 4 3-{4-[({4'-[(2-エトキシエチル)スルホニル]-2',6'-ジメチル ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

15

20 実施例185 3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

4-({[3'-(ヒドロキシメチル)-2,6-ジメチルビフェニル-4-イル]オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (0.90 g、2.51 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (1.05 g、2.64 mmol) およびトリプチルホスフィン (0.86 mL、3.26 mmol) のテトラヒドロフラン (15 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.85 g、3.26 mmol) を加え 10 時間撹拌した。生じた沈殿物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、表題化合物 (1.71 g、収率 92%) を淡黄色非晶性粉末として得た。

MS m/z 737 (MH⁺)

実施例186 $3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチ$

15 ル

10

実施例144と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}

メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 86%。

MS m/z 769 (MH⁺)_n

15

20

 実施例187 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテト 5 ラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

実施例180と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピ 10 フェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率99%。 MS m/z 584 (MH*)。

実施例188 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル (1.99 g、3.40 mmol)、メタノール (24 mL) およびテトラヒドロフラン (7 mL) の混合物に、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (10.2 mL) を加え、室温で 4 時間撹拌した。反応液を 1 M 塩酸にて中和した後、減圧濃縮し有機溶媒を留去した。残渣を酢酸エチルで抽出し、有機層を無水

硫酸ナトリウムにて乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、表題化合物(1.47 g、収率78%)を無色結晶として得た。

5 MS m/z 556 (MH⁺).

mp 178 ℃。

実施例189 3-(4-{{[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオ ロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル

10

実施例179と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチルおよび 2-モルホリン-4-イルエタノールから表題化合物を無色油状物として得た。収率 71%。

15 MS m/z 748 $(MH^{+})_{\circ}$

実施例190 3-[4-({[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 tert-ブ チル

20 実施例180と同様にして、3-(4-{{[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ビフェニル-3-イル]メチル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア

ミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 87%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.41(9H, s), 1.97(6H, s), 2.46(2H, t, J=7.8Hz),

2.59(4H, t, J=4.7Hz), 2.72-2.86(4H, m), 3.74(4H, t, J=4.7Hz),

5 4.12(2H, t, J=5.7Hz), 4.32(2H, d, J=3.2Hz), 6.24-6.37(2H, m),

6.66(2H, s), 6.94(1H, t, J=8.4Hz), 7.03(1H, d, J=7.3Hz), 7.10(1H, s), 7.27-7.33(1H, m), 7.38(1H, t, J=7.4Hz),

実施例191 3-[4-({[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

10

実施例181と同様にして、 $3-[4-(\{[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ)ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 96%。 MS <math>m/z$ 507 (MH^+) 。

15 実施例192 3-[4-({[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ) ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 ニメタン スルホン酸塩

3-[4-({[2',6'-ジメチル-4'-(2-モルホリン-4-イルエトキシ)ビフェニル-3-20 イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(0.58 g、1.14 mmol)を酢酸エチル(5 mL)に溶解し、メタンスルホン酸(0.08 mL)を加えた。析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、表題化合物を無色結晶として得た。収率 73%。

¹H NMR (DMS0-d₆) δ : 1.89(6H, s), 2.31-2.45(8H, m), 2.65(2H, t, J=7.6Hz), 3.12-3.33(2H, m), 3.44-3.64(4H, m), 3.73(2H, t, J=11.6Hz), 4.00(2H, d, J=12.4Hz), 4.25-4.43(4H, m), 6.29-6.46(2H, m), 6.76(2H, s), 6.90-7.00(2H, m), 7.02(1H, s), 7.32(1H, d, J=7.8Hz), 7.40(1H, t, J=7.5Hz), 9.92(1H, s).

10 実施例179と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチルと 1-(2-ヒドロキシエチル)ピロリジン-2,5-ジオンから表題化合物を無色油状物として得た。収率 25%。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.38(9H, s), 1.84(6H, s), 2.45(2H, t, J=7.5Hz), 2.72(4H, s), 2.82(2H, t, J=7.5Hz), 3.94(2H, t, J=5.6Hz), 4.15(2H, t, J=5.6Hz), 4.92(2H, s), 6.59(2H, s), 6.69-6.84(2H, m), 6.90(1H, s),

6.93-7.10(2H, m), 7.19-7.36(2H, m), 7.46-7.74(4H, m).

実施例 1 9 4 3-{4-[({4'-[2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロ

20 パン酸 tert-ブチル

15

WO 2005/087710

実施例180と同様にして、3-(4-{({4'-[2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イル)エトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化 - 合物を無色非晶性粉末として得た。収率 79%。

- 5 ¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.41(9H, s), 1.95(6H, s), 2.46(2H, t, J=7.7Hz), 2.72(4H, s), 2.79(2H, t, J=7.7Hz), 3.95(2H, t, J=5.8Hz), 4.15(2H, t, J=5.8Hz), 4.32(2H, s), 6.23-6.38(2H, m), 6.62(2H, s), 6.94(1H, t, J=8.4Hz), 7.01(1H, d, J=7.3Hz), 7.08(1H, s), 7.26-7.34(1H, m), 7.37(1H, t, J=7.5Hz)₀
- 10 実施例195 3-{4-[({4'-[2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

実施例162と同様にして、3-{4-[({4'-[2-(2,5-ジオキソピロリジン-1-イ 15 ル)エトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロ フェニル}プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。 収率 61%。

MS m/z 519 (MH⁺).

実施例196 3-(4-{[(4'-{2-[エチル(イソプチリル)アミノ]エトキシ}-20 2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア ミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メ チル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチ ル (3.60 g、5.67 mmol)、2-(エチルアミノ)エタノール (0.61 ml、6.24 mmol) およびトリブチルホスフィン (2.26 mL、 8.51 mmol) のテトラヒドロ フラン (100 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジ ン (2.21 g、8.53 mmol) を加え 16 時間撹拌した。生じた沈殿物を濾別し、 濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/ 酢酸エチル=5/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/3) に付し、3-(4-{({4'-[2-(エチル アミノ)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェ ニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチルとトリ 10 プチルホスフィンオキシドの混合物 (6.11 g) を黄色油状物として得た。得ら れた油状物 (0.57 g) のピリジン (3 mL) 溶液に、室温攪拌下、塩化 2-メチル プロパノイル (0.17 mL、1.62 mmol) と少量の N,N-ジメチルピリジン-4-アミ ンを加え 1 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮後、残渣を酢酸エチルと飽和重曹 水に分配し、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減 15 圧濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢 酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/5) にて精製して、表題化合物 (0.35 g) を無色油状物として得た。

MS m/z 777 (MH⁺).

20 実施例197 3-(4-{[(4'-{2-[エチル(イソプチリル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

実施例180および実施例162と同様にして、3-(4-{[(4'-{2-[エチル(イ 25 ソプチリル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル)メチル][(2-

ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 73% (2 工程)。 MS m/z 535 (MH^+)。

実施例198 3-(4-{[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジ
 メチルピフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-プチル

実施例196と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェ 10 ニル)プロパン酸 tert-ブチル、2-(エチルアミノ)エタノールおよび無水酢酸から表題化合物 (0.19g) を無色非晶性粉末として得た。

MS m/z 748 (MH⁺)

実施例 199 3- $(4-{[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸$

15

実施例180および実施例162と同様にして、3-(4-{[(4'-{2-[アセチル (エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率81%(2工程)。

20 MS m/z 507 (MH⁺).

実施例200 3-(4-{[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 メタンスルホン酸塩

10

15

5 実施例84と同様にして、3-(4-{[(4'-{2-[アセチル(エチル)アミノ]エトキシ}-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率94%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.10-1.31(3H, m), 1.69-1.88(6H, m), 2.09-2.28(3H, m), 2.56(2H, t, J=6.5Hz), 2.72-2.93(5H, m), 3.48(2H, q, J=7.0Hz), 3.69(2H, t, J=5.3Hz), 4.03-4.20(2H, m), 4.52(2H, s), 6.53-6.68(2H, m), 6.53-6.68(2H

m), 6.69-6.83(1H, m), 6.92(1H, d, J=9.6Hz), 6.98-7.23(3H, m), 7.35-7.51(2H, m).

実施例 2 0 1 3-(4-{{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ) ビフェニル-3-イル] メチル} [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミ ノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸 tert-ブチル

 $3-(2-フルオロ-4-\{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ<math>\}$ フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (3.0 g, 4.73 mmo1), テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール <math>(0.62 g, 4.73 mmo1)

20 5.20 mmol) およびトリフェニルホスフィン (1.36 g、5.20 mmol) のテトラヒ ドロフラン (60 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸ジエチル (40% ト

ルエン溶液、2.79 mL、6.15 mmo1) を加え 16 時間撹拌した。反応液に上述の 半量の試薬(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール、トリフェニルホスフィン およびアゾジカルボン酸ジエチル)を加え、さらに 8 時間攪拌した後、反応液 を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸 エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製して、表題化合物(3.5 g、収 率 100%)を淡黄色油状物として得た。

MS m/z 735 (MH⁺)

15

20

実施例 2 0 2 3-(4-{({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル) 10 スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル

実施例144と同様にして、3-(4-{{[2',6'-ジメチル-4'-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ) ピフェニル-3-イル] メチル} [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 68%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.38(9H, s), 1.87(6H, s), 2.28-2.58(6H, m), 2.83(2H, t, J=7.6Hz), 2.88-3.02(2H, m), 3.36-3.53(2H, m), 4.61-4.70(1H, m), 4.94(2H, s), 6.65(2H, s), 6.70-6.84(2H, m), 6.93-7.10(3H, m), 7.20(1H, d, J=7.7Hz), 7.31(1H, t, J=7.8Hz), 7.46-

実施例 2 0 3 3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロ

7.54(1H, m), 7.54-7.62(1H, m), 7.63-7.74(2H; m).

フェニル}プロパン酸 tert-ブチル

実施例 180 と同様にして、 $3-(4-\{(\{4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル) オキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル \}メチル) [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ <math>\}-2-$ フルオロフェニル) プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 82%。

MS m/z 582 (MH⁺).

実施例 2 0 4 $3-\{4-[(\{4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4- イル)オキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸メタンスルホン酸塩$

10

実施例 $1 \ 8 \ 1 \ 2 \ |$ を同様にして、 $3-\{4-[(\{4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル) オキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル<math>\}$ メチル) アミノ]-2-フルオロフェニル $\}$ プロパン酸 tert-ブチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 84%。

15 ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.87(6H, s), 2.10-2.30(4H, m), 2.34-2.46(5H, m), 2.67(2H, t, J=7.5Hz), 3.06-3.28(4H, m), 4.35(2H, s), 4.63-4.77(1H, m), 6.35-6.53(2H, m), 6.78(2H, s), 6.92-7.10(3H, m), 7.32(1H, d, J=7.8Hz), 7.39(1H, t, J=7.5Hz).

mp 174 ℃.

20 実施例205 3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-メトキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (1.24 g、1.62 mmol) とヨードメタン (0.50 mL、8.1 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、0℃ 攪拌下、水素化ナトリウム (60% 油性、0.10 g、2.42 mmol) を加え、室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルと飽和食塩水に分配し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=5/6) にて精製して、

表題化合物 (0.81 g、収率 64%) を黄色非晶性粉末として得た。

MS m/z 783 (MH⁺).

実施例 2 0 6 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-メトキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

15

5

10

実施例180と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-メトキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 44%。

20 MS m/z 598 (MH⁺),

実施例207 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-メトキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸

5 実施例188と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-メトキシ-1,1-ジ オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフ ェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無 色結晶として得た。収率 60%。

 $MS m/z 570 (MH^{+})$.

15

20

10 実施例 2 0 8 3-(4-{[5-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

5-(2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オン (690 mg、2.92 mmol)、3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチル (937 mg、4.09 mmol)、および酢酸 (526 mg、8.76 mmol) を 1,2-ジクロロエタン (20 mL) に溶解し、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (1.86 g、8.76 mmol) を室温で少量づつ加え、室温で 16時間攪拌した。反応混合物に水を加えたのち、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製した。得られた油状物をテトラヒドロフラン (10 mL)、メタノール (6 mL)、水 (6 mL) に溶解し、水酸化リチウム一水和物 (133 mg、3.18 mmol) を加えて室

温で 3 時間撹拌した。反応混合物を 1 M 塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (414 mg、収率 37%) を無色油状物として得た。

MS m/z 386 (MH⁺).

5

15

実施例209 3-{4-[(5-フェノキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸

10 実施例208と同様にして、5-フェノキシインダン-1-オンおよび 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 26%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.85-2.00(1H, m), 2.51-2.70(3H, m), 2.78-3.05(4H, m), 4.96(1H, t, J=6.6Hz), 6.62-6.70(2H, m), 6.83-6.92(2H, m), 6.98-7.15(5H, m), 7.24-7.39(3H, m).

実施例210 3-(4-{[5-(ベンジルオキシ)-2, 3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

実施例208と同様にして、5-(ベンジルオキシ)インダン-1-オンおよび 3-20 (4-アミノフェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。 収率 18%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.84-2.00(1H, m), 2.48-2.70(3H, m), 2.78-3.05(4H, m), 4.92(1H, t, J=6.3Hz), 5.06(2H, s), 6.64(2H, d, J=8.5Hz), 6.80-6.91(2H, m), 7.04(2H, d, J=8.3Hz), 7.22-7.48 (6H, m).

実施例211 3-(4-{[4-(ベンジルオキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

実施例208と同様にして、4-(ベンジルオキシ)インダン-1-オンおよび 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。 収率 5%。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.81-1.97(1H, m), 2.51-2.70 (3H, m), 2.79-2.92(3H, m), 2.99-3.12(1H, m), 4.99(1H, t, J=6.7Hz), 5.11(2H, s), 6.64(2H, d, J=8.3Hz), 6.81(1H, d, J=8.1Hz), 6.98(1H, d, J=7.5Hz), 7.04(2H, d, J=8.3Hz), 7.16(1H, t, J=7.8Hz), 7.28-7.49(5H, m).

実施例212 3-{4-[(4-フェノキシ-2, 3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミ 15 ノ]フェニル}プロパン酸

実施例208と同様にして、4-フェノキシインダン-1-オンおよび 3-(4-アミノフェニル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 26%。 ¹H NMR (CDC1₃) δ: 1.81-1.96(1H, m), 2.52-2.81(4H, m), 2.83-3.01(3H, 20 m), 5.03(1H, t, J=6.9Hz), 6.67(2H, d, J=8.5Hz), 6.84(1H, dd, J=7.4, 1.5Hz), 6.93-7.01(2H, m), 7.02-7.23(5H, m), 7.27-7.39(2H, m)。 実施例213 3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

実施例 208 と同様にして、4-(2,6-ジメチルフェニル) インダン-1-オンおよび <math>3-(4-アミノフェニル) プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 <math>21%。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.72-1.90(1H, m), 1.98(3H, s), 1.99(3H, s), 2.43-2.60 (3H, m), 2.66(2H, t, J=7.7Hz), 2.88(2H, t, J=7.7Hz), 5.05(1H, t, J=6.8Hz), 6.69(2H, d, J=8.5Hz), 6.97-7.20(6H, m), 7.24-7.32(1H, m), 7.35(1H, d, J=7.5Hz)_o

実施例 2 1 4 3-[4-({4-[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]-10 2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

- 15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.25(3H, t, J=7.0Hz), 1.72-1.88(1H, m), 1.94(3H, s), 1.94-1.96(3H, m), 2.39-2.61(3H, m), 2.65(2H, t, J=7.5Hz), 2.89(2H, t, J=7.5Hz), 3.62(2H, q, J=7.0Hz), 3.78-3.83(2H, m), 4.10-4.17(2H, m), 5.00(1H, t, J=6.7Hz), 6.39-6.46(2H, m), 6.69(2H, s), 6.97-7.05(2H, m), 7.23-7.35 (2H, m),
- 20 実施例215 3-[4-({4-[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸メタンスルホン酸塩

- ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.06-1.19(3H, m), 1.70-1.79(1H, m), 1.87(3H, s), 1.89(3H, s), 2.36-2.56(4H, m), 2.65-2.78(3H, m), 3.51(2H, q, J=7.0Hz), 3.66-3.73(2H, m), 4.05-4.12(2H, m), 5.04(1H, t, J=6.7Hz), 5.04(1H, t, J=6.7Hz), 6.50-6.59(2H, m), 6.71(2H, s), 6.90-7.07(2H, m), 7.23-7.32(2H, m).
- 10 実施例216 3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例9と同様にして、4-(2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オールおよび
3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン
酸エチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 76%。
MS m/z 617 (MH*)。

実施例217 3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデ ン-1-イル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例 1 0 と同様にして、 $3-(4-\{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ<math>\}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 <math>63\%$ 。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.73-1.89(1H, m), 1.97(3H, s), 1.98(3H, s), 2.47-2.63(5H, m), 2.87(2H, t, J=7.7Hz), 4.02(1H, br s), 4.08-4.18(2H, m), 5.01(1H, br s), 6.38-6.46(2H, m), 6.96-7.05(2H, m), 7.07-7.20(3H, m), 7.23-7.37(2H, m),

実施例 2 1 8 3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデ 10 ン-1-イル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

実施例117と同様にして、 $3-(4-\{[4-(2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ\}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 58%。$

15 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.73-1.90(1H, m), 1.97(3H, s), 1.98(3H, s), 2.41-2.62(3H, m), 2.65(2H, t, J=7.5Hz), 2.89(2H, t, J=7.5Hz), 5.01(1H, t, J=6.6Hz), 6.38-6.47(2H, m), 6.97-7.06(2H, m), 7.07-7.21(3H, m), 7.27-7.37(2H, m),

実施例219 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシ-2',6'-20 ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩 5

10

15

20

25

[工程1] 3-ブロモ-4-イソプロポキシベンズアルデヒド(0.42 g、1.72 mmo1)、[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸(0.45 g、1.89 mmo1)、トリス(ジベンジリデンアセトン)ニパラジウム(0)(63 mg、

0.069 mmol)、2-(ジシクロヘキシルホスフィノ)ビフェニル (37 mg、0.10 mmol)、リン酸三カリウム (0.73 g、3.44 mmol) およびトルエン (20 mL) の混合物を窒素雰囲気下 90 ℃ で 18 時間攪拌した。反応液を冷却後、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で粗精製し、粗 4'-

(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒド(0.22 g)を黄色油状物として得た。

[工程2] 得られた油状物および $3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.14 g、 0.67 mmo1) の 1,2-ジクロロエタン (4.4 mL) 溶液に酢酸 (0.12 mL、2.01 mmo1) を加え、室温で 3 時間攪拌した。反応液に水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム (0.43 g、2.01 mmo1) を加え、室温で 3 時間撹拌した。反応液を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で粗精製し、粗 <math>3-[4-(\{[4'-(2-エトキシエトキシ)-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル)アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.26 g) を無色油状物として得た。$

[工程3] 得られた油状物のメタノール (2.6 mL) およびテトラヒドロフラン (5.2 mL) の混合溶液に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (0.94 mL、0.94 mmo1) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液を 1 規定塩酸で中和した後、酢酸エチルで希釈、水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、

減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2)で精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルに溶解し、4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液を加え、析出した結晶を濾取、酢酸エチルで洗浄、乾燥し、ベージュ色結晶の表題化合物(93 mg、収率 10%、3 工程)を得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.12(6H, d, J=6.0Hz), 1.24(3H, t, J=6.9Hz), 1.77(6H, s), 2.66(2H, t, J=6.3Hz), 2.82(2H, t, J=6.3Hz), 3.61(2H, q, J=6.9Hz), 3.78(2H, t, J=4.8Hz), 4.10(2H, t, J=4.8Hz), 4.37(1H, m), 4.43(2H, s), 6.59(2H, s), 6.64(1H, d, J=2.4Hz), 6.84(1H, m), 6.92-7.12(3H, m), 7.55(1H, dd, J=2.4, 8.7Hz).

実施例 2 2 0 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチル-6-プロポ キシピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸 塩

10

15 実施例219と同様にして、3-プロモ-4-プロポキシベンズアルデヒド、[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸および 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物をベージュ色結晶として得た。収率 17%。

MS(APCI-): 522 (M-H、フリー体として)。

20 実施例221 3-[4-({[6-(シクロプロピルメトキシ)-4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル] プロパン酸塩酸塩

実施例219と同様にして、3-プロモ-4-シクロプロピルメトキシベンズアルデヒド、[4-(2-エトキシエトキシ)-2,6-ジメチルフェニル]ボロン酸および3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物をベージュ色結晶として得た。収率25%。

MS(APCI-): 534 (M-H、フリー体として)。

実施例222 3-[4-({3-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

10 実施例156と同様にして、3-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メ チル]-4-イソプトキシベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 70%。

MS(ESI+): 606 (M+H).

実施例 2 2 3 3-[4-({3-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-15 4-イソプトキシベンジル} アミノ)-2-フルオロフェニル] プロパン酸

実施例157と同様にして、 $3-[4-({3-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-4-イソプトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率<math>70\%$ 。

 $MS(ESI+): 578 (M+H)_{o}$

5 実施例224 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンズアルデヒド(0.38 g、0.95 mmol) および 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル(0.20 g、0.95 mmol) の 1,2-ジクロロエタン(7.0 mL)溶液に、酢酸(0.16 mL、2.86 mmol) を加え室温で 3 時間攪拌した後、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム(0.61 g、2.86 mmol) を加え、さらに 3 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物(0.52 g、収率 92%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.19-1.27(9H, m), 2.54(2H, t, J=7.8Hz), 2.84(2H, t, J=7.8Hz), 4.11(2H, t, J=7.2Hz), 4.22(2H, s), 4.53(1H, m), 5.38(2H, s), 6.25-6.35(2H, m), 6.70(1H, s), 6.74-6.85(3H, m), 6.96(1H, t,

J=8.4Hz), 7.25-7.45(8H, m), 7.87(2H, dd, J=1.5, 8.4Hz)。 実施例225 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

実施例 1 5 7 と同様にして、 $3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル} アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色粉末として得た。収率 99%。$

5 MS(ESI+): 564 (M+H).

実施例226 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 二塩酸塩

3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポ

10 キシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸(0.40 g、0.71 mmol)
を酢酸エチル(4.0 mL)に溶解し、4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液(0.53 mL、
2.1 mmol)を加えた。析出した結晶を濾取し、酢酸エチルで洗浄後、乾燥して、
表題化合物(0.41 g、収率 90%)を無色結晶として得た。

MS(ESI+): 564 (M+H、フリー体として)。

15 実施例227 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

実施例224と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチル ビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 100%。

• ¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.19-1.29(6H, m), 1.90(3H, s), 1.95(3H, s),

5 2.17(3H, s), 2.54(2H, t, J=7.8Hz), 2.84(2H, t, J=7.8Hz), 3.64(2H, q, J=6.9Hz), 3.83(2H, t, J=5.1Hz), 4.07-4.18(5H, m), 4.32(2H, s), 6.25-6.37(2H, m), 6.64(1H, s), 6.95(1H, t, J=8.4Hz), 7.03(1H, d, J=7.5Hz), 7.08(1H, s), 7.29(1H, d, J=7.5Hz), 7.38(1H, t, J=7.5Hz),

実施例228 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

実施例157と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 95%。

15 MS(ESI+): 480 (M+H)

10

実施例229 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-トリメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

実施例226と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',6'-20 トリメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率 79%。

MS(ESI+): 480 (M+H、フリー体として)。

実施例230 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチル ピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチルビフェニル-3-カルバ ルデヒド (0.300 g、0.99 mmol) および 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プ ロパン酸エチル (0.194 g、0.99 mmol) の 1,2-ジクロロエタン (7.0 mL) 溶 液に、酢酸 (0.158 mL、2.76 mmol) を加え室温で 3 時間攪拌した後、水素化 トリアセトキシホウ素ナトリウム (0.585 g、2.76 mmol) を加え、さらに 3 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗 浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で 精製して、表題化合物 (0.400 g、収率 84%) を無色油状物として得た。 ¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 1.28(3H, t, J=7.2Hz), 1.86(6H, s), 2.23(6H, s), 2.54(2H, t, J=7.8Hz), 2.84(2H, t, J=7.8Hz), 3.64(2H, q, J=7.2Hz), 3.77-3.83(2H, m), 3.88-3.94(2H, m), 4.11(2H, q, J=7.2Hz), 4.32(2H, s), 6.26-6.36(2H, m), 6.95(1H, t, J=8.4Hz), 7.02(1H, m), 7.08(1H, s), 7.29(1H, d, J=7.5Hz), 7.38(1H, t, J=7.5Hz). 実施例231 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチル ビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 塩酸塩

20

10

15

3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',3',5',6'-テトラメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.40 g、0.77 mmol) のメタノール (4.0 mL) およびテトラヒドロフラン (8.0 mL) 混合溶液

に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (1.53 mL、1.53 mmol) を加え、50 ℃ で 2 時間攪拌した。反応液を 1 規定塩酸で中和した後、酢酸エチルで希釈し、水 および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=4/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルに溶解し、4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液を加え、析出した結晶を濾取、酢酸エチルで洗浄後、乾燥して、表題化合物 (0.28 g、収率 70%) を無色結晶として得た。

MS(ESI+): 494 (M+H、フリー体として)。

10 元素分析値 C₃₀H₃₇NO₄C1F として

計算值: C, 67.98; H, 7.04; N, 2.64。

実験値: C, 68.00; H, 7.07; N, 2.42。

実施例 2 3 2 3-[4-({4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イ ソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

15

実施例224と同様にして、4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンズアルデヒドおよび3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率90%。MS(ESI+):531 (M+H)。

20 実施例 2 3 3 3-[4-({4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イ ソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸

実施例157と同様にして、3-[4-({4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 95%。

5 MS(ESI+): 503 (M+H).

実施例 2 3 4 3-[4-({4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イ ソプロポキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 カルシウム塩

3-[4-({4-[(2,2-ジメチルキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-イソプロポキシ ベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 (0.12 g、0.24 mmol) を メタノール (2 mL)に溶解し、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (0.24 mL、0.24 mmol) を加えた。次いで、塩化カルシウム (13 mg、0.12 mmol) の水 (1 mL) 溶液を加え、析出した固体を濾取、水およびメタノールで洗浄、乾燥し、無色粉末の表題化合物 (53 mg、収率 43%)を得た。

15 MS(ESI+): 503 (M+H、フリー体として)。

実施例235 3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル

実施例224と同様にして、3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率82%。

 $MS(ESI+): 519 (M+H)_{\circ}$

5

実施例236 3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジヒ ドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

10 実施例157と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンジルデアミノ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率88%。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.19(3H, d, J=6.3Hz), 1.36(6H, dd, J=6.0, 2.4Hz),

1.83(1H, m), 2.03(1H, m), 2.61(2H, t, J=7.8Hz), 2.75(1H, m), 2.81-

15 3.00(3H, m), 3.56(1H, m), 4.22(2H, s), 4.36(1H, d, J=18.0Hz),

4. 49 (1H, d, J=18.0Hz), 4. 60 (1H, m), 6. 26-6. 38 (3H, m), 6. 54 (1H, m),

6.78(1H, d, J=7.8Hz), 6.85-7.02(4H, m), 7.09(1H, d, J=7.8Hz).

実施例237 3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジェ ドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸 カル

20 シウム塩

m), 7.00(1H, s).

10

実施例234と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸から表題化合物をベージュ色粉末として得た。収率 68%。

¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.09(3H, d, J=6.6Hz), 1.29(6H, dd, J=5.1, 2.1Hz), 1.77(1H, m), 1.91(1H, m), 2.06-2.17(2H, m), 2.54-2.90(4H, m), 3.55(1H, m), 4.14(2H, d, J=5.7Hz), 4.25(1H, d, J=17.7Hz), 4.39(1H, d, J=17.7Hz), 4.61(1H, m), 6.15(1H, d, J=7.8Hz), 6.19-6.35(3H, m), 6.41(1H, t, J=7.2Hz), 6.74-6.85(2H, m), 6.85-6.97(3H,

実施例 2 3 8 3-{4-[(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル] メチル}-3-イソプロポキシベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 エチル

15 実施例224と同様にして、4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル]メチル}-3-イソプロポキシベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率67%。

MS(ESI+): 577 (M+H).

20 実施例 2 3 9 3-{4-[(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル] メチル}-3-イソプロポキシベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸

実施例157と同様にして、3-{4-[(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)ピペリジン-1-イル]メチル}-3-イソプロポキシベンジル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率99%。

5 $MS(ESI+): 549 (M+H)_{\circ}$

実施例240 3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル

実施例224と同様にして、3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドー
10 ル-1-イル)メチル]ベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)
プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 16%。

MS(ESI+): 503 (M+H).

実施例 2 4 1 3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

15

実施例157と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({3-イソプロポキシ-4-[(2-メチル-1H-インドール-1-イル)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチルから表題化合物をオレンジ色粉末として得た。収率81%。

MS(APCI+): 475 (M+H).

5 実施例242 3-[2-フルオロ-4-({4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル

実施例177と同様にして、メタンスルホン酸 5-(ヒドロキシメチル)-2
10 [(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]フェニルおよび 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 83%。

MS(ESI+): 555 (M+H).

実施例243 3-[2-フルオロ-4-({4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-15 1(2H)-イル)メチル]-3-[(メエ、スルホニル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸

3-[2-フルオロ-4-({4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチ 20 ル (0.60 g、1.07 mmol) のメタノール (3.0 mL) およびテトラヒドロフラン (6.0 mL) の混合溶液に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.14 mL、2.14

mmol)を加え、50 ℃ で 1 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した後、10% クエン酸水溶液および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣を分取 HPLC (グラジエントサイクル A) で精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルに溶解し、飽和重層水で中和、飽和食塩水で洗浄後、乾燥して、表題化合物 (0.25 g、収率 56%) を無色油状物として得た。

MS(ESI+): 527 (M+H).

5

実施例 2 4 4 3-[2-フルオロ-4-({4-[(2-メチル-3, 4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニ 10 ル]プロパン酸 カルシウム塩

実施例234と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({4-[(2-メチル-3,4-ジヒドロキノリン-1(2H)-イル)メチル]-3-[(メチルスルホニル)オキシ]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸から表題化合物を無色粉末として得た。収率66%。

15 MS(ESI+): 527 (M+H、フリー体として)。

実施例 2 4 5 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-メトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル

実施例177と同様にして、{4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メ 20 チル]-3-メトキシフェニル}メタノールおよび 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフ ェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄 色油状物として得た。収率 82%。

MS(ESI+): 564 (M+H).

実施例246 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-5 3-メトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸 二塩酸塩

3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-メトキシベンジル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.57 g、1.01 mmol) のメタノール (4.0 mL) およびテトラヒドロフラン (8.0 mL) の混合溶液に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.02 mL、2.02 mmol) を加え、室温で 3 時間 攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、10% クエン酸水溶液および飽和食塩 水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製し、無色油状物を得た。得られた油状物を酢酸エチルに溶解し、4 規定塩化水素/酢酸エチル溶液を加え、析出した結晶を濾取、酢酸エチルで洗浄後、乾燥して、表題化合物 (0.48 g、収率 77%) を無色結晶として得た。 MS(ESI+): 536 (M+H、フリー体として)。

実施例 2 4 7 3-(4-{[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソブチルベンジル][(2-ニ トロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

20

10

15

[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルフェニル]メタノール (0.49 g、1.41 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル) プロパン酸エチル (0.62 g、1.56 mmol)およびトリフェニルホスフィン (0.55 g、2.10 mmol) のテトラヒドロフラン (25 mL) 溶液に室温でアゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、0.93 mL、2.13 mmol) を加え、室温で 18 時間撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=3/97~15/85) に付し、表題化合物 (800 mg、収率78%) を無色油状物として得た。

 $MS m/z 747 ((M+Na)^{+})_{a}$

10 ¹H NMR (CDC1₃) δ: 0.83(6H, d, J=6.6Hz), 1.20(3H, t, J=7.0Hz), 1.80-2.00(1H, m), 2.45-2.60(4H, m), 2.87(2H, t, J=7.8Hz), 4.10(2H, q, J=7.0Hz), 4.77(2H, s), 6.12(1H, s), 6.62(1H, d, J=7.6Hz), 6.68-7.70(19H, m),

実施例 2 4 8 3-(4-{[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルベンジル]アミ 15 /}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

3-(4-{[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルベンジル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.80 g、1.10 mmol) およびメルカプト酢酸 (0.17 mL、2.45 mmol) の N,N-ジメチルホルム アミド (15 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.20 g、4.77 mmol) を加え、室温で 18 時間攪拌した。反応混合物を 10% 炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を水、飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン=3/97~15/85) に付し、表題化合物 (552 mg、収率 93%) を淡黄色油状物として得た。

 $MS m/z 562 ((M+Na)^{+})_{o}$

5

20

m)

¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.91(6H, d, J=6.3Hz), 1.22(3H, t, J=7.2Hz), 1.94-2.08(1H, m), 2.50-2.64(4H, m), 2.83(2H, t, J=7.8Hz), 3.88(1H, br s), 4.10(2H, q, J=7.2Hz), 4.12(2H, s), 6.15(1H, s), 6.23-6.32(2H, m), 6.70(1H, d, J=8.4Hz), 6.90-7.45(12H, m)。

実施例249 3-(4-{[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルベンジル]アミ ノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

3-(4-{[4-(ジフェニルメトキシ)-3-イソプチルベンジル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (0.50 g、0.93 mmol) のメタノール (8 mL) およびテトラヒドロフラン (8 mL) の混合溶液に 85% 水酸化カリウム (0.20 g、3.03 mmol) 水溶液 (4 mL) を加え、室温で 18 時間撹拌した。反応液に水を加え、10% クエン酸水溶液で弱酸性にして、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮することにより 得られた残渣を酢酸エチル-ジエチルエーテルから再結晶して、表題化合物 (354 mg、収率 75%) を無色プリズム晶として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.92(6H, d, J=6.3Hz), 1.92-2.12(1H, m), 2.58(2H, d, J=7.2Hz), 2.60(2H, t, J=7.8Hz), 2.85(2H, t, J=7.8Hz), 4.12(2H, s), 6.16(1H, s), 6.25-6.36(2H, m), 6.71(1H, d, J=8.2Hz), 6.90-7.48(12H,

実施例 2 5 0 {6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1, 1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸メチル

(6-{「(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンプフラン-3-イル)酢酸 メチル (1.95 g、5.00 mmol)、4-({[3'-(ヒドロキシメチル)-2,6-ジメチルビ フェニル-4-イル]オキシ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (1.79 g、5.00 mmol) およびトリフェニルホスフィン (2.63 g、10.0 mmol) のトル 5 · エン (75 mL) 溶液にアゾジカルボン酸ジエチル. (40% トルエン溶液、4.55 mL、 10.0 mmol) を加え、室温で 24 時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル/ヘキサン = 20/80~60/40) で精製して、(6-{({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メ トキシ]-2', 6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スル 10 ホニル]アミノ}-1-ベンゾフラン-3-イル)酢酸メチルを橙色油状物として得た。 得られた油状物を酢酸エチル (20 mL) に溶解させ、氷冷下、m-クロロ過安息香 酸 (72%、2.39 g、9.99 mmol) を加えた。室温まで徐々に昇温して 24 時間攪 拌した。反応液を水で希釈し、1 M 水酸化ナトリウム水溶液で塩基性にして、 酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで・ 15 乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エ チル/ヘキサン=70/30~100/0) で精製して、(6-{({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジ オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフ ェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-1-ベンゾフラ ン-3-イル) 酢酸メチルを橙色油状物として得た。得られた油状物およびメルカ 20 プト酢酸(0.694 mL、9.99 mmol)の N,N-ジメチルホルムアミド(5 mL)溶液 に水酸化リチウム一水和物 (0.838 g、20.0 mmol) を加え、室温で 2 時間攪 拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (酢酸エチル/ヘキサン=40/60~80/20) で精製し、ヘキサンー酢酸エチルか 25

ら再結晶して、表題化合物 (1.13 g、収率 39%、3 工程) を淡黄色結晶として 得た。

MS m/z 578 (MH⁺).

実施例251 {6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チ 5 オピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミ ノ]-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸

実施例6と同様にして、{6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メ 10 チル)アミノ]-1-ベンゾフラン-3-イル}酢酸メチルから表題化合物を淡緑色結晶として得た。収率 89%。

MS m/z 564 (MH⁺).

15

20

実施例252 {6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2,3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸メチル

参考例 2 1 と同様にして、{6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-1-ベンゾフラン-3-イル}酢酸メチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率 80%。

MS m/z 580 (MH⁺)

実施例 2 5 3 {6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1, 1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸

5 実施例6と同様にして、{6-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2,3-ジヒドロ-1-ベンプフラン-3-イル}酢酸メチルから表題化合物をベージュ色結晶として得た。収率 83%。

MS m/z 566 (MH⁺).

10 実施例254 3-{2-フルオロ-4-[(4-{1-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル]プチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.686 g、1.73 mmol)、(4-{1-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-15 イル)メチル]プチル}フェニル)メタノール (0.389 g、1.15 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.603 g、2.30 mmol) のテトラヒドロフラン (15 mL)溶液を氷冷下攪拌し、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、1.05 mL、2.3 mmol) を加え、室温まで昇温して 16 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、3-{2-フルオロ-4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{1-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル]プチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルを黄色油状物として得た。得られた油状物およびメルカプ

ト酢酸 (0.291 g、3.16 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (15 mL) 溶液に 水酸化リチウム一水和物 (0.265 g、6.32 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌 した。反応液に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (0.420 g、収率 69%、2 工程) を無色油状物として得た。

MS m/z 531 (MH⁺)

実施例 2 5 5 3-{2-フルオロ-4-[(4-{1-[(4-フェニル-1, 3-チアゾール-2-イル)メチル]ブチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

10

5

3-{2-フルオロ-4-[(4-{1-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル]ブチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル (0.420 g、0.790 mmo1) のエタノール (6 mL)、テトラヒドロフラン (12 mL) および水 (6 mL) 混合溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.198 g、4.74 mmo1) を加えて室温で 2.5 時間攪拌した。反応混合物を 1 規定塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (15%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物 (330 mg、収率 83%) を無色油状物として得た。MS m/z 503 (MH*)。

20 実施例 2 5 6 3-{2-フルオロ-4-[(4-{1-[(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)メチル]ブチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸 塩酸塩

実施例40と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[(4-{1-[(4-フェニル-1,3-チア ゾール-2-イル)メチル]ブチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸から表題 化合物を無色結晶として得た。収率 66%。

5 MS m/z 503 (MH⁺、フリー体として)。

実施例 257 $3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-ヒドロキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル$

10 3-{2-フルオロ-4-[[(2-ニトロフェニル)スルホニル](4-{[(トリフルオロメチル)スルホニル]オキシ}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル} プロパン酸エチル (3.14 g、4.76 mmol)、(4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2,6-ジメチルフェニル)ボロン酸 (2.0 g、7.14 mmol) および炭酸ナトリウム (1.51 g、14.3 mmol)を、水 (10 mL)、エタノール (10 mL) および びトルエン (30 mL) の混液に溶解させ、アルゴン置換した後、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) (0.275 g、0.24 mmol)を加えた。反応液をアルゴン雰囲気下、120℃で16時間攪拌した。反応液を冷却後、水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (3%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、3-(4-{[4-(4-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデ

ン-1-イル] [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸エチルを黄色油状物として得た。得られた油状物をテトラヒドロフラン(30 mL) に溶解し、室温攪拌下、テトラブチルアンモニウムフルオリド(1 M THF 溶液、2.43 mL、2.43 mmol) を加え室温で 16 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(10%~60% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物(1.46 g、収率 78%、2 工程)を黄色油状物として得た。

MS m/z 633 (MH⁺)

10 実施例 2 5 8 3-(4-{{4-[2,6-ジメチル-4-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例201と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-ヒドロキシ-2,6-ジメ 15 チルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 100%。

MS m/z 733 (MH⁺)

実施例 2 5 9 3-(4-{(4-{4-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-20 4-イル)オキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例144と同様にして、3-(4-{{4-[2,6-ジメチル-4-(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルオキシ)フェニル]-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率24%。

MS m/z 765 (MH⁺).

実施例 2 6 0 3-{4-[(4-{4-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

10

5

実施例10と同様にして、3-(4-{(4-{4-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 42%。

15 MS m/z 580 (MH $^{+}$).

実施例 2 6 1 $3-\{4-[(4-\{4-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2,6-ジメチルフェニル\}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸$

実施例188と同様にして、3-{4-[(4-{4-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率75%。

5 MS m/z 552 (MH $^{+}$).

実施例 2 6 2 3-(2-フルオロ-4-{(4-{4-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

10

15

20

3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-ヒドロキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.698 g、1.1 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (8 mL)溶液に、室温攪拌下、1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン (0.286 g、2.20 mmol) および炭酸カリウム (0.304 g、2.20 mmol) を加え、80 ℃ で 16 時間攪拌した。反応液に上述と同量の試薬 (1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタンおよび炭酸カリウム) を加え、8 時間攪拌した後、更に上述の 2 倍量の試薬 (1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタンおよび炭酸カリウム) を加えて 16 時間攪拌した。反応液を冷却後、反応液に水を加え酢酸エチルで抽出したのち、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、3-(2-フルオロ-4-{(4-{4-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルを黄色

油状物として得た。得られた油状物を酢酸エチル (15 mL) に溶解し、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、0.459 g、1.86 mmol) を加え、同温で 3 時間攪拌した。反応液を飽和食塩水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (15%~90% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (0.426 g、収率 72%、2 工程) を無色油状物として得た。

MS m/z 795 (MH⁺)_n

5

15

20

実施例 2 6 3 3-{2-フルオロ-4-[(4-{4-[(4-ヒドロキシ-1, 1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2, 6-ジメチルフェニル}-2, 3-ジヒ ドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

実施例10と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{(4-{4-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率61%。

MS m/z 610 (MH⁺)

実施例 2 6 4 3-{2-フルオロ-4-[(4-{4-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸

実施例188と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[(4-{4-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2,6-ジメチルフェ

ニル} -2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 57%。

MS m/z 582 (MH⁺)

実施例265 3-(4-{(4-{4-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニ 5 ル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミ ノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-ヒドロキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (1.00 g、1.58 mmol)、2-(エチルチオ)エタノール (0.219 mg、2.06 mmol) およびトリブチルホスフィン (0.417 mg、2.06 mmol) のテトラヒドロフラン (25 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.520 g、2.06 mmol) を加え 16 時間撹拌した。反応液をジイソプロピルエーテルで希釈し、不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (10%~80% 酢酸エチル/ヘキサン) で精製して、表題化合物 (1.06 g、収率 93%) を無色油状物として得た。

MS m/z 721 (MH⁺)

10

15

20

実施例 2 6 6 $3-(4-\{(4-\{4-\{2-(エチルチオ) エトキシ\}-2,6-ジメチルフェニル\}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ}-2-フルオロフェニル) プロパン酸$

3-(4-{(4-{4-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル (1.06 g、1.47 mmol)、エタノール (5 mL) およびテトラヒドロフラン (5 mL) の混合物に、1 規定水酸化ナトリウム水溶液 (2.94 mL、2.94 mmol) を加え、室温で 4 時間撹拌した。反応液を 1 規定塩酸で中和した後、減圧濃縮し有機溶媒を留去した。残渣を酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマドグラフィー (20%~100% 酢酸エチル/へキサン) で精製して、表題化合物 (0.804 g、収率 79%) を無色油状物として得た。

- 10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.22-1.32(3H, m), 1.52(3H, s), 1.66-1.82(1H, m), 1.84(3H, s), 2.06-2.20(2H, m), 2.43-2.69(5H, m), 2.87(4H, q, J=7.2Hz), 4.06-4.17(2H, m), 6.06(1H, dd, J=8.7, 2.1Hz), 6.46(1H, dd, J=10.6, 1.9Hz), 6.51-6.60 (3H, m), 6.92-7.00 (2H, m), 7.34(1H, t, J=7.5Hz), 7.53-7.63(2H, m), 7.68-7.76(3H, m),
- 15 実施例 2 6 7 3-(4-{(4-{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2, 6-ジメチルフェニル}-2, 3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸

3-(4-{(4-{4-[2-(エチルチオ)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒ ドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオ ロフェニル)プロパン酸 (0.804 g、1.16 mmol) の酢酸エチル (20 mL) 溶液 に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、0.716 g、2.90 mmol) を加え、同温で 3 時間攪拌した。反応液を 酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカ

ラムクロマトグラフィー (40%~100% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製し、表題化合物 (0.620 g、収率 74%) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.44(3H, t, J=7.5Hz), 1.53(3H, s), 1.65-1.80(1H, m), 1.86(3H, s), 2.02-2.19(2H, m), 2.42-2.56 (1H, m), 2.59(2H, t, J=7.7 Hz), 2.86(2H, t, J=7.7Hz), 3.15(2H, q, J=7.5Hz), 3.38(2H, t, J=5.1Hz), 4.38(2H, t, J=5.4Hz), 6.07(1H, dd, J=8.8, 2.0Hz), 6.45(1H, dd, J=10.6, 2.0Hz), 6.51-6.60(3H, m), 6.90-7.00(2H, m), 7.35(1H, t, J=7.5Hz), 7.54-7.66(2H, m), 7.68-7.77(3H, m).

10 実施例268 3-{4-[(4-{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 塩酸塩

3-(4-{(4-{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 (0.620 g、0.856 mml) およびメルカプト酢酸 (0.181 mg、1.97 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.143 g、3.42 mmol) を加え、室温で 2.5 時間攪拌した。反応液を水で希釈し、1 規定塩酸で中和したのち酢酸エチルで抽出した。

20 抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン〜25% 酢酸エチル/ヘ キサン) で精製し、得られた残渣を酢酸エチル (10 mL) に溶解させ、4 規定塩 化水素/酢酸エチル溶液 (0.170 mL) で処理することにより、表題化合物を無 色結晶 (0.127 g、収率 26%) として得た。

25 1 H NMR (DMSO-d₆) δ : 1.27(3H, t, J=7.4Hz), 1.72-1.85(1H, m), 1.88(6H, s), 2.35-2.53(5H, m), 2.72(2H, t, J=7.5Hz), 3.20(2H, q, J=7.4Hz),

3.60(2H, t, J=5.6Hz), 4.34(2H, t, J=5.6Hz), 5.06(1H, t, J=6.9Hz), 6.54-6.67(2H, m), 6.76(2H, s), 6.90-6.97(1H, m), 7.06(1H, t, J=8.5Hz), 7.24-7.32 (2H, m).

· MS m/z 540 (MH⁺、フリー体として)。

5 実施例269 3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルピリジン-3-イル]プロパン酸メチル

実施例 9 7と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェ ニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(6-アミノ-2-メチルピリジン-3-イル)プロパ 10 ン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 72%。

MS m/z 477 (MH⁺)

実施例270 3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルピリジン-3-イル]プロパン酸

15 実施例188と同様にして、3-[6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-メチルピリジン-3-イル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 64%。

MS m/z 463 (MH⁺).

実施例271 3-[2-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニ 20 ル-3-イル]メチル}アミノ)ピリミジン-5-イル]プロパン酸メチル

実施例97と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(2-アミノピリミジン-5-イル)プロパン酸メチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 33%。

5 MS m/z 464 (MH⁺).

実施例272 3-[2-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリミジン-5-イル]プロパン酸

実施例188と同様にして、3-[2-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメ10 チルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)ピリミジン-5-イル]プロパン酸メチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率39%。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.20-1.31(3H, m), 1.97(6H, s), 2.56(2H, t, J=7.0Hz), 2.75(2H, t, J=7.0Hz), 3.61(2H, q, J=7.0Hz), 3.76-3.82(2H, m), 4.08-4.18(2H, m), 4.64(2H, d, J=5.3Hz), 6.50(1H, s), 6.66(2H, s),

15 7.01(1H, d, J=7.4Hz), 7.10(1H, s), 7.24-7.43(1H, m), 8.16 (2H, s)。 実施例273 3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル){4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパ ン酸エチル (1.04 g、2.63 mmol)、4-[((3-メチルブチル){4-[4-(トリフルオ ロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]フェニル}メタノ ・ール (0.950 g、2.19 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.862 g、3.20 mmol) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液を室温下攪拌し、アゾジカルボン酸 5 ジエチル (40% トルエン溶液、1.50 mL、3.29 mmol) を加え 16 時間攪拌した。 反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (3%~60% 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、3-(2-フルオロ-4-{{4-[((3-メチルプチ ル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 3-チアゾール-2-イル}アミノ)メ チル] ベンジル} [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ} フェニル) プロパン酸 10 エチルを黄色油状物として得た。得られた油状物およびメルカプト酢酸(0.365) g、3.96 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (20 mL) 溶液に水酸化リチウム 一水和物 (0.332 g、7.92 mmol) を加え、室温で 2 時間攪拌した。残渣に酢 酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾 燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(5%~45% 15 酢酸エチル/ヘキサン)で精製して、表題化合物 (0.450 g、収率 33%、2 工程) を無色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.94(6H, d, J=6.0Hz), 1.18-1.30(3H, m), 1.49-1.67(3H, m), 2.54(2H, t, J=7.7Hz), 2.84(2H, t, J=7.7Hz), 3.43-

20 3.49(2H, m), 4.06-4.17(2H, m), 4.28(2H, s), 4.75(2H, s), 6.24-6.36(2H, m), 6.80(1H, s), 6.96(1H, t, J=8.4Hz), 7.29-7.36(4H, m), 7.60(2H, d, J=8.4Hz), 7.94(2H, d, J=8.4Hz).

MS m/z 628 (MH⁺).

実施例 2 7 4 3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル){4-[4-(トリフルオ 25 ロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ) フェニル]プロパン酸

3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸エチル (0.450 g、0.720 mmol) のエタノール (6 mL) およびテトラヒ ドロフラン (15 mL) 混合溶液に 1 規定水酸化ナトリウム (4.32 mL、4.32 mmol) を加えて 60 ℃で 1 時間攪拌した。反応混合物を 1 規定塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をジエチルエーテルーへキサンから再結晶して、表題化合物 (0.274 g、収率 64%) を無色結晶として得た。

10 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 0.94(6H, d, J=6.0Hz), 1.50-1.68(3H, m), 2.61(2H, t, J=7.7Hz), 2.85(2 H, t, J=7.7Hz), 3.42-3.50(2H, m), 4.28(2H, s), 4.75(2H, s), 6.25-6.37(2H, m), 6.80(1H, s), 6.97(1H, t, J=8.4Hz), 7.31(4H, s), 7.60(2H, d, J=8.1Hz), 7.94(2H, d, J=8.1Hz).

MS m/z 600 (MH⁺)₀

15 実施例 2 7 5 3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルブチル){4-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル}アミノ)フェニル]プロパン酸 二塩酸塩

実施例40と同様にして、3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル) {4-[4-20 (トリフルオロメチル) フェニル]-1, 3-チアゾール-2-イル} アミノ) メチル] ベンジル} アミノ) フェニル] プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率66%。

MS m/z 600 (MH⁺、フリー体として)。

実施例276 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸エチル

実施例 9 7 と同様にして、4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェ

ニル-3-カルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2,6-ジフルオロフェニル)プロパン
酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 78%。

MS m/z 512 (MH⁺)。

実施例277 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸

10

実施例188と同様にして、3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率72%。

MS m/z 484 (MH⁺)_o

15 実施例278 3-{2,6-ジフルオロ-4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

実施例 9 7 と同様にして、4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンズアルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2,6-ジフルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率24%。

5 MS m/z 612 (MH⁺).

実施例279 3-{2,6-ジフルオロ-4-[(4-{[(2-フェニルエチル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸

実施例188と同様にして、3-{2,6-ジフルオロ-4-[(4-{[(2-フェニルエチ 10 ル)(4-フェニル-1,3-チアゾール-2-イル)アミノ]メチル}ベンジル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 67%。
MS m/z 584 (MH⁺)。

実施例 2 8 0 3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

15

実施例254と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-ヒドロキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルおよびメタノールから表題化合物を黄色油状物として得た。収率53%。

20 MS m/z 462 (MH⁺).

実施例281 3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

実施例188と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 100%。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.76-1.89(1H, m), 1.95(3H, s), 1.96-1.97(3H, m), 2.41-2.61(3H, m), 2.65(2H, t, J=7.7Hz), 2.89(2H, t, J=7.7Hz), 3.82(3H, s), 5.01(1H, t, J=6.7Hz), 6.38-6.46(2H, m), 6.67(2H, s), 7.02(2H, t, J=8.4Hz), 7.23-7.36(2H, m)。

実施例 2 8 2 3-(2-フルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2, 6-ジメチルフェニル)-10 2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸 塩酸塩

実施例 4 0 と同様にして、3-(2-7)ルオロ $-4-\{[4-(4-3)+2)-2,6-3$ チルフェニル) -2, 3-3 ヒドロ-1H-インデン-1-イル] アミノ-1フェニル) プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率 66%。

15 ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.77-1.93(7H, m), 2.31-2.53(5H, m), 2.68-2.78(2H, m), 3.75(3H, s), 5.04-5.12(1H, m), 6.55-6.80(4H, m), 6.95(1H, d, J=6.2Hz), 7.10(1H, br s), 7.23-7.36(2H, m)。 実施例 2 8 3 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸エチ

20 ル

5

10

15

20

3-(2,6-ジフルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プ ロパン酸エチル (0.425 g、1.03 mmol)、{4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾー ル-1-イル) メチル]-3-イソプロポキシフェニル} メタノール (0.315 g、0.790 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.312 g、1.19 mmol) のテトラヒドロ フラン (15 mL) 溶液を室温下攪拌し、アソジカルボン酸ジエチル (40% トルエ ン溶液、0.540 mL、1.19 mmol) を加え 16 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (20%~80% 酢酸エチル/へキ サン) で精製して、3-(4-{{4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチ ル]-3-イソプロポキシベンジル}[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2,6-ジフルオロフェニル)プロパン酸エチルを黄色油状物として得た。得られた油状 物およびメルカプト酢酸 (0.169 g、1.84 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミ ド (15 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (0.154 g、3.68 mmol) を加え、 室温で 2 時間攪拌した。残渣に酢酸エチルを加え、飽和重曹水と飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー (5%~40% 酢酸エチル/へキサン) で精製して、表題化 合物(0.431 g、収率 90%、2 工程)を黄色油状物として得た。 ¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.18-1.27(9H, m), 2.47-2.55(2H, m), 2.82-2.89(2H, m), 4.12(2H, q, J=7.1Hz), 4.20(2H, d, J=4.2Hz), 4.47-4.59(1H, m), 5. 38(2H, s), 6. 02-6. 17(2H, m), 6. 70(1H, s), 6. 76-6. 82(3H, m), 7. 27-7.45 (8H, m), 7.83-7.90 (2H, m).

MS m/z 610 (MH⁺)

実施例284 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸

3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸エチル (0.431 g、0.710 mmol) のエタノール (5 mL)、テトラヒドロフラン (8 mL) 混合溶液に1 規定水酸化ナトリウム (2.12 mL、2.12 mmol) を加えて 60 ℃で 1 時間攪拌した。反応混合物を 1 規定塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジエチルエーテルーへキサンから再結晶し、表題化合物 (0.310 g、収率75%) を無色結晶として得た。

10 ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.14(6H, d, J=6.0Hz), 2.33(2H, t, J=7.8Hz), 2.65(2H, t, J=7.8Hz), 4.18(2H, d, J=5.7Hz), 4.49-4.63(1H, m), 5.30(2H, s), 6.19(2H, d, J=10.7Hz), 6.65(1H, t, J=5.8Hz), 6.71-6.77(1H, m), 6.78-6.85(1H, m), 6.92-7.03(2H, m), 7.25-7.35(1H, m), 7.37-7.51(7H, m), 7.79-7.88(2H, m), 12.13(1H, s)。

15 MS m/z 582 (MH $^{+}$)_B

5

実施例 2 8 5 3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例254と同様にして、4-(2,6-ジメチルフェノキシ)インダン-1-オール
20 および 3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)
プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 40%。
MS m/z 448 (MH*)。

実施例 2 8 6 $3-(4-\{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸$

5

10

実施例188と同様にして、3-(4-{[4-(2,6-ジメチルフェノキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 47%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.90-2.05(1H, m), 2.13(6H, s), 2.60-2.74(3H, m), 2.89(2H, t, J=7.6Hz), 2.93-3.05(1H, m), 3.12-3.24(1H, m), 5.01(1H, t, J=6.7Hz), 6.22(1H, dd, J=7.6Hz, 1.0Hz), 6.42(2H, d, J=10.6Hz), 6.91-7.19 (6H, m)

実施例 2 8 7 3-{2-フルオロ-4-[(4-{[5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル]オキシ}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

15 実施例254と同様にして、4-{[5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル] オキシ}インダン-1-オールおよび3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率39%。

MS m/z 489 (MH⁺)

20 実施例 2 8 8 3-{2-フルオロ-4-[(4-{[5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル]オキシ}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸

実施例188と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[(4-{[5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル]オキシ}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率 65%。

5 ¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.81-1.96(1H, m), 2.50-2.75(4H, m), 2.77-2.95(3H, m), 5.02(1H, t, J=6.8Hz), 6.36-6.48(2H, m), 6.94-7.12(3H, m), 7.24-7.36 (2H, m), 7.91(1H, dd, J=8.7, 2.5Hz), 8.43(1H, s).

実施例289 3-(2,6-ジフルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

10

実施例254と同様にして、4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)インダン-1-オールおよび3-(2,6-ジフルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率66%。

15 MS m/z 502 $((M+Na)^+)$.

実施例 2 9 0 3-(2,6-ジフルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸

実施例188と同様にして、 $3-(2,6-ジフルオロ-4-\{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色非晶性粉末として得た。収率<math>54\%$ 。

元素分析値 C₂₇H₂₇NO₃F₂として

5 計算值: C, 71.82; H, 6.03; N, 3.10。

実験値: C, 71.76; H, 6.28; N, 2.91。

実施例 2 9 1 3-(2,6-ジフルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸 塩酸塩

10 実施例40と同様にして、3-(2,6-ジフルオロ-4-{[4-(4-メトキシ-2,6-ジメチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル]アミノ}フェニル)プロパン酸から表題化合物を無色結晶として得た。収率 79%。

元素分析値 C₂₇H₂₈NO₃F₂C1 として

計算值: C, 66.46; H, 5.78; N, 2.87。

15 実験値: C, 66.43; H, 5.81; N, 2.58。

実施例292 3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオ ロフェニル}プロパン酸 tert-プチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メ チル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-プチ ル (0.60 g、0.95 mmol) 、テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルメタノール (0.14 g、1.05 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.28 g、1.05 mmol)

のテトラヒドロフラン (5 nL) 溶液に、室温攪拌下、アンジカルボン酸ジエチ ル (40% トルエン溶液、0.56 mL、1.24 mmol) を加え 2 時間撹拌した。反応 液に上述と同量の試薬(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イルメタノール、トリ ・フェニルホスフィンおよびアゾジカルボン酸ジエチル) を加え、さらに 24 時 間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=3/2)で精製し、油状 物(0.23 g)を得た。得られた油状物の酢酸エチル(2 mL)溶液に、0 ℃ 攪拌 下、m-クロロ過安息香酸 (70%、0.16 g、0.64 mmol) を加え、室温で 3 日間 攪拌した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、 10 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=3/2) で精製し、 3-(4-{({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキ シ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニ ル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチル (0.13 g、収率 17%、 15 2 工程) を淡黄色油状物として得た。得られた 3-(4-{({4'-[(1,1-ジオキシド テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル) [(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プ ロパン酸 tert-ブチル (0.13 g、0.16 mmol) およびメルカプト酢酸 (0.03 mL、 0.49 mmol) の N, N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸 化リチウム一水和物 (0.04 g、0.98 mmol) を加え、同温で 1 晩攪拌した。反 20 応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナト リウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表類化合

25 MS m/z 596 (MH $^+$).

実施例 2 9 3 $3-\{4-[(\{4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4- イル) メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル} メチル) アミノ]-2-フルオロフェニル} プロパン酸$

物 (0.08 g、収率 85%) を無色結晶として得た。

3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 tert-ブチル (0.08 g、0.14 mmol) の塩化メチレン (2 mL) 溶液 に、0 ℃ 攪拌下、トリフルオロ酢酸 (2 mL) を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を飽和重曹水で中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルーへキサンから結晶化させて、表題化合物 (0.06 g、収率 78%)を無色結晶として得た。

10 MS m/z 540 (MH⁺).

実施例 2 9 4 $3-\{2-フルオロ-4-[(\{4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル<math>\}$ メチル)アミノ]フェニル $\}$ プロパン酸エチル

15 実施例10と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 62%。

MS m/z 552 (MH⁺)

20 実施例 2 9 5 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸 メタンスルホン酸塩

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル (0.81 g、1.47 mmol) のメタノール (8 mL) およびテトラヒドロフラン (4 mL) の混合物に、1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (4.41 mL) を加え、50 ℃ で 1.5 時間撹拌した。反応液を1 M 塩酸で中和した後、酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/3) で精製し、無色油状物を得た (0.79 g)。得られた油状物を酢酸エチル (6 mL) で希釈し、メタンスルホン酸 (0.15 mL、1.52 mmol) を加えた。ここにジエチルエーテルを加え、析出した結晶を濾取、洗浄、乾燥して、表題化合物 (0.81 g、収率 89%) を無色結晶として得た。

MS m/z 524 (MH⁺) (フリー体として)。

5

10

実施例296 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1-オキシドテトラヒド 15 ロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチ ル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル) スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (2.24 g、3.04 mmol) の酢酸エチル (15 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、0.46 g、1.88 mmol) を加え、室温で 3 日間攪拌した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し

た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1~酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=17/3)で精製して、3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシ-1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (1.36 g、収率 60%)を無色非晶性粉末として得た。得られた 3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシ-1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (1.36 g、1.81 mmo1) およびメルカプト酢酸 (0.38 mL、5.43 mmo1) の N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸化リチウムー水和物 (0.46 g、10.86 mmo1) を加え、同温で 3 時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1~酢酸エチル)で精製して、表題化合物 (0.52 g、収率 50%)を無色油状物として得た。

MS m/z 568 (MH⁺)

10

15

20

実施例297 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸

実施例10と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率85%。

25 MS m/z 540 (MH⁺).

実施例 2 9 8 3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-プチル

実施例224と同様にして、4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-カ 5 ルバルデヒドおよび 3-(4-アミノ-2-フルオロフェニル)プロパン酸 tert-ブチ ルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 92%。

MS m/z 450 (MH⁺).

実施例 2 9 9 3-{4-[({4'-[3-(ジエチルホスホノ)プロポキシ]-2', 6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル} プロパン酸

10

15

20

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル]アミノ}フェニル)プロパン酸 tert-ブチル (0.67 g、1.49 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (7.5 mL) 溶液に、0 ℃ 撹拌下、水素化ナトリウム (60%、0.06 g、1.49 mmol) を加え、室温で 1 時間撹拌した後、(3-ブロモプロピル)ホスホン酸ジエチル (0.60 mL、2.97 mmol) およびヨウ化カリウム (0.05 g、0.30 mmol) を加えた。反応溶液を 50 ℃ で 5 時間、その後室温で 1 晩撹拌した後、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルで希釈し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウム乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=3/7) で精製して、黄色油状物 (1.05 g) を得た。得られた油状物のトルエン (5 mL) 溶液に、トリフルオロ酢酸(5 mL)を室温で加え、 1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を飽和重曹水で中和した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣を分取

HPLC で精製して、表題化合物 (0.29 g、収率 34%、2 工程) を無色油状物として得た。

MS m/z 572 (MH⁺).

実施例300 3-(4-{[(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イソ 5 プロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)ス ルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

実施例50と同様にして、(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メタノールおよび 3-(2-フ 10 ルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチ ルから表題化合物を黄色油状物として得た。収率 77%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 0.21(6H, s), 0.99(9H, s), 1.08(6H, d, J=6.0Hz), 1.21(3H, t, J=7.2Hz), 1.79(6H, s), 2.53(2H, t, J=7.7Hz), 2.87(2H, t, J=7.7Hz), 4.10(2H, q, J=7.1Hz), 4.18-4.28(1H, m), 4.84(2H, s),

15 6.51(2H, s), 6.68-6.79(3H, m), 6.85(1H, d, J=8.5Hz), 7.03(1H, t, J=8.2Hz), 7.19(1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 7.47-7.55(1H, m), 7.57-7.72(3H, m).

実施例301 3-(2-7)ルオロ- $4-\{[(4'-1)(4$

実施例140と同様にして、3-(4-{[(4'-{[tert-ブチル(ジメチル)シリル]オキシ}-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色非晶性粉末として得た。収率89%。

5 MS m/z 665 (MH⁺)_a

実施例302 3-(4-{({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチ ル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸 エチル

10

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフ ェニル-3-イル) メチル] [(2-ニトロフェニル) スルホニル] アミノ} フェニル) プロ パン酸エチル (0.59 g、0.89 mmol)、テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (0.12 g、0.98 mmol) およびトリフェニルホスフィン (0.30 g、1.16 mmol) 15 のテトラヒドロフラン (8 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸ジエチ ル (40% トルエン溶液、0.53 mL、1.16 mmol) を加えて 1 時間撹拌した。反 応液に上述の同量の試薬(テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール、トリフェニ ルホスフィンおよびアゾジカルボン酸ジエチル)を加え、さらに 24 時間攪拌 . した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、油状物 20 (0.64 g) を得た。得られた油状物の酢酸エチル (9 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、 m-クロロ過安息香酸 (70%、0.44 g、1.78 mmol) を加え、同温で 2 時間攪拌 した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1~酢酸エチル)で精製し、3-(2-フルオロ-4-25

{({6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル-4'-[(1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.42 g、収率 61%、2 工程)を淡黄色油状物として得た。得られた 3-(2-フルオロ-4-{((6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル-4'-[(1-オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]ピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.42 g、0.54 mmo1) の酢酸エチル (6 mL) の溶液に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、0.15 g、0.59 mmo1) を加え、同温で 1.5 時間攪拌した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩10 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製し、表題化合物 (0.40 g、収率 93%)を無色油状物として得た。MS m/z 797 (MH*)。

実施例303 3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-15 イル)オキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

20

25

6.65(2H, s), 6.89-7.01(3H, m), 7.22-7.31(1H, m),
6.65(2H, s), 6.89-7.01(3H, m), 7.22-7.31(1H, m),

実施例 3 0 4 3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-6-イソプロポキシ-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)ア ミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 メタンスルホン酸塩

5 実施例295と同様にして、3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色結晶として得た。収率77%。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.13(6H, d, J=6.0Hz), 1.81(6H, s), 2.27-2.57(6H, 10 m), 2.79(3H, s), 2.82-3.01(4H, m), 3.35-3.52(2H, m), 4.33-4.47(3H, m), 4.60-4.69(1H, m), 6.57-6.71(3H, m), 6.86-6.95(2H, m), 6.99(1H, dd, J=8.3, 1.7Hz), 7.18(1H, t, J=8.0Hz), 7.36(1H, dd, J=8.5, 2.3Hz)。 実施例 3 0 5 3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (993 mg、1.49 mmol) および 1-オキサ-6-チアスピロ[2.5]オクタン (779 mg、5.98 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (10 mL) 溶液に炭

酸カリウム (827 mg、5.98 mmo1) を加え、80 $^{\circ}$ で 1 晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物 (605 mg、収率51%) を黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDC1₃) δ : 1.11(6H, d, J=6.2Hz), 1.26(3H, t, J=7.1Hz), 1.75–1.92(8H, m), 2.01–2.16(2H, m), 2.21(1H, s), 2.39–2.59(4H, m), 2.87(2H, t, J=7.6Hz), 3.02–3.17(2H, m), 3.78(2H, s), 4.12(2H, q, J=7.2Hz), 4.27–4.38 (1H, m), 4.83(2H, s), 6.60(2H, s), 6.67–6.79(3H, m), 6.86(1H, d, J=8.5Hz), 7.02(1H, t, J=8.2Hz), 7.22(1H, dd, J=8.5, 2.4Hz), 7.47–7.72(4H, m)。

実施例306 3-(2-フルオロ-4-{({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテト ラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル ピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル) プロパン酸エチル

5

10

15

20

3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (605 mg、0.76 mmol) の酢酸エチル (5 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、413 mg、1.67 mmol) を加え、室温で 4 日間攪拌した。反応液を1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキ

サン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2) で精製して、表題化合物 (400 mg、収率 63%) を淡黄色油状物として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.12(6H, d, J=6.0Hz), 1.22(3H, t, J=7.2Hz),
1.84(6H, s), 2.16-2.34(4H, m), 2.47-2.58(3H, m), 2.81-3.02(4H, m),
5 3.41-3.57(2H, m), 3.87(2H, s), 4.11(2H, q, J=7.2Hz), 4.28-4.40(1H, m), 4.84(2H, s), 6.60(2H, s), 6.68-6.79(3H, m), 6.86(1H, d, J=8.7Hz),
7.03(1H, t, J=8.2Hz), 7.20(1H, dd, J=8.5, 2.3Hz), 7.47-7.73(4H, m)。
実施例 3 0 7 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル
10 ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

実施例10と同様にして、3-(2-フルオロ-4-{((4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジ オキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]ア 15 ミノ}フェニル)プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色非晶性粉末として得 た。収率 90%。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.14(6H, d, J=6.0Hz), 1.23(3H, t, J=7.2Hz), 1.97(6H, s), 2.16-2.34(4H, m), 2.48-2.58(3H, m), 2.84(2H, t, J=7.6Hz), 2.90-3.01(2H, m), 3.42-3.57(2H, m), 3.88(2H, s), 4.11(2H,

20 q, J=7.2Hz), 4.23(2H, s), 4.28-4.39(1H, m), 6.25-6.36(2H, m), 6.63(2H, s), 6.90-7.00(3H, m), 7.22-7.29(1H, m),

実施例 3 0 8 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテト ラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル ピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸 5

10

実施例4と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を淡黄色油状物として得た。収率 79%

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.14(6H, d, J=6.0Hz), 1.97(6H, s), 2.17(1H, s), 2.20-2.33(4H, m), 2.60(2H, t, J=7.6Hz), 2.84(2H, t, J=7.6Hz), 2.89-3.01(2H, m), 3.41-3.56(2H, m), 3.87(2H, s), 4.23(2H, s), 4.28-4.40(1H, m), 6.24-6.37(2H, m), 6.63(2H, s), 6.89-7.01(3H, m), 7.22-7.29(1H, m),

実施例309 3-{2-フルオロ-4-[({6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミ ノ]フェニル}プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{[(4'-ヒドロキシ-6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル)メチル][(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (0.61 g、0.91 mmo1)、(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メタノール (0.13 g、1.00 mmo1)、およびトリブチルホスフィン (0.36 mL、1.37 mmo1) のテトラヒドロフラン (10 mL) 溶液に、室温攪拌下、1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン (0.36 g、1.37 mmo1) を加え 1.5 時間撹拌した。反応液に上述と同量の試薬 ((2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メタノール、ト

リプチルホスフィンおよび 1,1'-(アゾジカルボニル)ジピペリジン) を加え、さらに 2 時間攪拌した。不溶物を濾別し、濾液を減圧濃縮した後、残渣を塩基性シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、油状物 (0.75 g) を得た。得られた油状物およびメルカプト酢酸 (0.20 mL、2.91 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (5 mL) 溶液に、室温攪拌下、水酸化リチウム一水和物 (0.24 g、5.82 mmol) を加え、同温で 1 晩攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/1) で精製して、表題化合物 (0.40 g、収率 75%、2 工程) を無色油状物として得た。

MS m/z 591 (MH⁺)

10

実施例310 3-{2-フルオロ-4-[({6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミ 15 ノ]フェニル}プロパン酸

実施例4と同様にして、3-{2-フルオロ-4-[({6-イソプロポキシ-2',6'-ジメチル-4'-[(2-メチル-1,3-チアゾール-4-イル)メトキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチルから表題化合物を無色油状物として得た。収率 98%

MS m/z 563 (MH⁺)

25 チル

4-({[5'-(ヒドロキシメチル)-2,2',6-トリメチルビフェニル-4-イル]オキ シ}メチル)テトラヒドロ-2H-チオピラン-4-オール (182 mg、0.49 mmol)、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸 エチル (214 mg、0.54 mmol)およびトリフェニルホスフィン (257 mg、0.98 mmol) のテトラヒドロフラン (3 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸 ジエチル (40% トルエン溶液、0.45 mL、0.98 mmol) を加えて 1 晩撹拌した。 反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキ サン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=2/1) で精製して、油状物 (373) mg) を得た。得られた油状物の酢酸エチル (4 mL) の溶液に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、266 mg、1.08 mmol) を加え、室温で 1 日間攪拌し た。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫 酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/2)、続いて塩基性シ リカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢 酸エチル=1/3) で精製して、表題化合物 (189 mg、収率 49%) を無色油状物と して得た。

 \cdot MS m/z 783 (MH⁺)_a

10

実施例312 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテト 20 ラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル

3-(2-フルオロ-4-{(({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (189 mg、0.24 mmol) およびメルカプト酢酸 (50.1 μL、0.72 mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物 (60.4 mg、1.44 mmol) を加え、室温で 2 日攪拌した。残渣に食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル10 =1/2) で精製して、表題化合物 (133 mg、収率 93%) を無色油状物として得た。MS m/z 598 (MH⁺)。

実施例 3 1 3 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸

15

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸エチル (133 mg、0.22 mmol) のメタノール (0.5 mL) およびテトラヒドロフラン (1 mL) 混合溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶20 液 (0.66·mL) を加え、室温で 2 時間撹拌した。反応液を 1 M 塩酸で中和した後、食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢

酸エチル=9/1~酢酸エチル)で精製して、表題化合物 (72.7 mg、収率 58%) を 無色非晶性粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ : 1.89(6H, s), 1.94(3H, s), 2.17-2.33(4H, m), 2.60(2H, t, J=7.6Hz), 2.84(2H, t, J=7.7Hz), 2.89-3.01(2H, m), 3.42-3.57(2H, m), 3.87(2H, s), 4.28(2H, s), 6.22-6.35(2H, m), 6.66(2H, s),

6. 90-6. 99 (2H, m), 7. 19-7. 30 (2H, m),

MS m/z 570 (MH⁺)_a

15

実施例 3 1 4 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1, 1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2', 6, 6'-トリメチルビフェニル-3-10 イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸 カルシウム塩

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸 (57.0 mg、0.10 mmol) のメタノール (1 mL) 溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (0.10 mL) を加えた。続いて塩化カルシウム (6.2 mg、0.05 mmol) の水溶液を徐々に加えた。析出した固体を濾取し、水で洗浄した後、減圧乾燥して、表題化合物 (32.2 mg、収率 55%) を無色非晶性粉末として得た。

¹H NMR (DMSO- d_6) δ : 1.79(6H, s), 1.86(3H, s), 1.95-2.23(6H, m),

20 2.58(2H, t, J=8.1Hz), 2.94-3.08(2H, m), 3.17-3.33(2H, m), 3.83(2H, s), 4.21(2H, d, J=5.8Hz), 5.29(1H, s), 6.16-6.34(3H, m), 6.71(2H, s), 6.83-6.95(2H, m), 7.16-7.29(2H, m).

元素分析値 C₆₂H₇₀N₂O₁₂S₂F₂Ca·3.5 H₂O として

計算值: C, 60.03; H, 6.26; N, 2.26。

25 実測値: C, 60.19; H, 6.23; N, 2.09。

実施例315 3-(4-{({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル

N-{5-(ヒドロキシメチル)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-2-イル}アセトアミド (148 mg、0.36 mmol) 、3-(2-フルオロ-4-{[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}フェニル)プロパン酸エチル (157 mg、0.40 mmol) およびトリフェニルホスフィン (189 mg、0.72 mmol) のテトラヒドロフラン (4 mL) 溶液に、室温攪拌下、アゾジカルボン酸ジエチル (40% トルエン溶液、0.33 mL、0.72 mmol) を加え1 日間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=9/1~ヘキサン/酢酸エチル=1/3) で精製し、表題化合物 (262 mg、収率 83%) を無色非晶性粉末として得た。

15 MS m/z 794 (MH⁺).

5

実施例 3 1 6 3-(4- $\{(\{6$ -(アセチルアミノ)-4'-[(4-)-(4-)-)-(4-)

3-(4-{({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ}-2-フルオロフェニル)プロパン酸エチルの酢酸エチル (3 mL) 溶液に、0 ℃ 攪拌下、m-クロロ過安息香酸 (70%、179 mg、0.73 mmol) を加え、室温で 5 時間攪拌した。反応液を 1 M 水酸化ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=7/3~酢酸エチル)で精製して、表題化合物 (246 mg、収率 90%) を無色非晶性粉末として得た。

MS m/z 826 (MH⁺).

実施例317 3-{4-[({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル

 $3-(4-\{(\{6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)[(2-ニトロフェニル)スルホニル]アミノ<math>\}$ -2-フルオロフェニル)プロパン酸エチル(246 mg、0.30 mmol)およびメルカプト酢酸(62.6 μ L、0.90

mmol) の N,N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に水酸化リチウム一水和物

20

15

3-{4-[({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸エチル (173 mg、0.27 mmol)のメタノール (1 mL) およびテトラヒドロフラン (2 mL) 混合溶液に 1 M 水酸化ナトリウム水溶液 (0.81 mL) を加え、室温で 1 晩撹拌した。反応液を 1 M 塩酸で中和した後、食塩水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=9/1)で精製して、表題化合物 (103 mg、収率 62%)を黄色非晶性粉末として得た。

¹H NMR (CDCl₃) δ: 1.93(6H, s), 1.95(3H, s), 2.20-2.34(4H, m),
2.59(2H, t, J=7.6Hz), 2.83(2H, t, J=7.6Hz), 2.89-3.02(2H, m), 3.4125 3.60(2H, m), 3.89(2H, s), 4.29(2H, s), 6.21-6.35(2H, m), 6.66(1H, s),

6.72(2H, s), 6.89-7.02(2H, m), 7.34(1H, dd, J=8.5, 1.9Hz), 8.36(1H, d, J=8.3Hz).

MS m/z 613 (MH⁺)_o

実施例319 3-{4-[({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸 カルシウム塩

3-{4-[({6-(アセチルアミノ)-4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸(86.3 mg、0.14 mmol)のメタノール(1 mL)溶液に 1 M 水酸化ナトリウム溶液(0.14 mL)を加えた。続いて塩化カルシウム(8.7 mg、0.07 mmol)の水溶液を徐々に加えた。析出した固体を濾取し、水で洗浄した後、減圧乾燥して、表題化合物(39.2 mg、収率44%)を無色非晶性粉末として得た。

15 ¹H NMR (DMSO-d₆) δ: 1.82(6H, s), 1.83(12H, s), 1.95-2.07(4H, m), 2.08-2.25(8H, m), 2.60(4H, t, J=7.7Hz), 2.92-3.08(4H, m), 3.15-3.36(4H, m), 3.83(4H, s), 4.22(4H, d, J=5.5Hz), 5.31(2H, s), 6.17-6.35(6H, m), 6.69(4H, s), 6.84-6.95(4H, m), 7.26(2H, d, J=8.5Hz), 7.60(2H, d, J=8.5Hz), 8.47(2H, s).

20 元素分析値 C₆₄H₇₂N₄O₁₄S₂F₂Ca・2.5 H₂O として

計算值: C, 58.74; H, 5.93; N, 4.28。

実測值: C, 58.67; H, 5.88; N, 4.20。

製剤例1 (カプセルの製造)

25 1) 実施例1の化合物

| 2) | 微粉末セルロース | : | 1 0 | mg |
|----|--------------|------|-----|-----|
| 3) | 乳糖 | : | 1 9 | mg |
| 4) | ステアリン酸マグネシウム | | 1 | mg |
| | | - 15 | 3.0 | m o |

5 上記1)、2)、3)および4)を混合して、ゼラチンカプセルに充填する。 製剤例2(錠剤の製造)

| 1 | 1) | 実施例1の化合物 | | | 3 0 | g |
|------|----|------------------|-------|---|-----|---|
| 2 | 2) | 乳糖 | | | 5 0 | g |
| 3 | 3) | トウモロコシデンプン | | | 1 5 | g |
| 10 4 | 4) | カルボキシメチルセルロースカルシ | ウム | | 4 4 | g |
| 5 | 5) | ステアリン酸マグネシウム | | | 1 | g |
| | | | 1000錠 | 計 | 140 | g |

上記1)、2) および3) の全量と30gの4) とを水で練合し、真空乾燥後、整粒を行う。この整粒末に14gの4) および1gの5) を混合し、打錠機により打錠する。このようにして、1錠あたり実施例1の化合物30mgを含有する錠剤1000錠を得る。

実験例1 ヒト由来GPR40に対する本発明化合物のEC50値の決定

EC₅₀値の決定にはヒト由来GPR40を安定発現したCHO細胞株を用い

20 た。特に記載が無い限りこれらのCHO細胞株は10%牛胎児血清(Invit
rogen)を含む α-MEM培地(Invitrogen)を用いて培養し
た。

アッセイ前日に、ほぼコンフルエントになるまで培養した細胞を、PBS(Invitrogen)を用いてリンスした後、0.05%Trypsin・ED TA溶液(Invitrogen)を用いて剥がし、遠心操作にて回収した。得られた細胞の数を測定し、培地1mLあたり3x10⁵個の細胞が含まれるように希釈し、Black welled 96-well plate(coster)に1穴あたり100μLずつ分注後、CO₂培養器にて一晩培養した。このように調製したCHO細胞に各種試験化合物を添加し、この際の細胞内カルシ

ウム濃度の変動をFLIPR (Molecular Device)を用いて測 定した。FLIPRにて細胞内カルシウム濃度の変動を測定するために、以下の 前処置を施した。

まず、細胞に蛍光色素Fluo3-AM(DOJIN)を添加するため、ある いはFLIPRアッセイを行う直前に細胞を洗浄するためのアッセイバッファー を作成した。HBSS (Invitrogen、1000mL) に1M HEP ES (pH 7.4、DOJIN、20mL) を加えた溶液(以下、HBSS/ HEPES溶液) に、プロベネシド (Sigma、710mg) を1N NaO H (5mL) に溶解後、さらにHBSS/HEPES溶液 (5mL) を加えて混 合した溶液 (10mL) を添加し、この溶液をアッセイバッファーとした。次に 10 F1uo3-AM (50μg) をジメチルスルホキシド (Wako、21μL) に溶解し、さらに等量の20%プルロン酸 (Molecular Probe s) を加え混合後、牛胎児血清(105 μ L) を添加したアッセイバッファー (10.6mL) に加え、蛍光色素溶液を調製した。アッセイ前日にBlack welled 96-well plateにまきなおしたCHO細胞の培地を 15 除き、直ちに蛍光色素溶液を1穴あたり100μLずつ分注後、CO₂培養器に て1時間培養し、細胞に蛍光色素を取り込ませた。培養後の細胞は上記のアッセ イバッファーを用いて洗浄した後、FLIPRにセットした。試験化合物は、事 前にジメチルスルホキシドを用いて希釈し、ポリプロピレン製96-well plate (サンプルプレート) に $2\mu 1$ ずつ分注、 -20° Cで凍結保存した。 20 解凍したサンプルプレートに O. O 1 5 % CHAPS (DOJIN) 入りアッセ イバッファーを198μ1ずつ添加し、細胞プレートと同時にFLIPRにセッ トした。以上の前処置を施した後、FLIPRにて各種試験化合物添加後の細胞 内カルシウム濃度の変動を測定した。そしてそれらの結果より、各試験化合物で の用量反応曲線を作成し、EC50値を算出した。その結果を表1に示した。

表 1

| GPR40 に対する受容体機能調節作用 | | |
|---------------------|-----------------------|--|
| 化合物番号 | EC _{so} (nM) | |
| 実施例 2 | <10 | |
| 実施例12 | <100 | |
| 実施例18 | <100 | |
| 実施例21 | <100 | |
| 実施例26 | <100 | |
| 実施例30 | <100 | |
| 実施例33 | <100 | |
| 実施例37 | <100 | |
| 実施例40 | ·<100 | |
| 実施例44 | <100 | |
| 実施例47 | <1000 | |
| 実施例67 | <100 | |
| 実施例70 | <100 | |
| 実施例86 | <100 | |
| 実施例98 | <100 | |
| 実施例100 | <1000 | |
| 実施例105 | <100 | |
| 実施例107 | <100 | |
| 実施例113 | <100 | |
| 実施例117 | <100 | |
| 実施例120 | <100 | |
| 実施例123 | <100 | |
| 実施例127 | <100 | |
| 実施例131 | <100 | |
| <u> </u> | <100 | |
| 実施例138 | <1000 | |
| 実施例146 | <100 | |
| 実施例149 | <100 | |
| 実施例 1 5 1 | <100 | |
| 実施例164 | <100 | |
| 実施例169 | <100 | |
| 実施例171 | <100 | |
| 実施例184 | <100 | |
| 実施例188 | <100 | |
| 実施例200 | <100 | |
| 実施例204 | <100 | |
| 実施例210 | <100 | |
| 実施例212 | <100 | |
| 実施例218 | <100 | |

産業上の利用可能性

化合物 (I) およびその塩並びにそのプロドラッグは、優れたGPR40受容体機能調節作用を有しており、糖尿病などの予防・治療剤として用いることができる。

5

本願は日本で出願された特願2004-73576および特願2004-24 7339を基礎としており、その内容は本明細書中に全て包含されるものである。

請求の範囲

1. 式(1):

Ar
$$R^2$$
 R^{1a} R^5 R^5

[式中、

5 Arは置換されていてもよい環状基(但し、該環状基は4-ピペリジニル基でない)を、

環Bは置換されていてもよい環(但し、該環はチアゾール環またはオキサゾール 環でない)を、

Vは結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサー(4し、-N=N-10を除く)を、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびX a は同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原 15 子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基 を示すか、 R^7 は R^{14} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

 R^1 および R^{1*} は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 - $_6$ アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

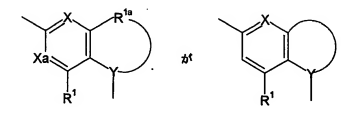
 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

20 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。

但し、Wが結合手であるとき、環Bは置換されていてもよいベンゼン環縮合非芳香環(但し、該環はテトラヒドロキノリン環でない)を示す。]

で表わされる化合物またはその塩 (但し、3-[4-[[3-(テトラヒドロピラン-2-イルオキシ)ベンジル]-(2,4,6-トリメチルベンゼンスルホニル)アミノ]フェニル]プロピオン酸メチルを除く)。

5 2. 部分構造式:



[式中、Xおよび R^1 は請求項1と同意義を、YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はXに隣接するメチン基と結合して4~8員環を形成する)を示す。]である、請求項1記載の化合物。

3. Wが、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基である、請求項 2記載の化合物。

15

- 4. 請求項1記載の化合物のプロドラッグ。
- 5. R⁵が、ヒドロキシ基である、請求項1記載の化合物。
- 20 6. Arで示される環状基が、フェニル、ナフチル、チアゾリル、ピラゾリル、インドリルまたはジヒドロキノリニルである、請求項1記載の化合物。
 - 7. 環Bで示される環が、ベンゼン環、ピラゾール環またはインダン環である、 請求項1記載の化合物。

8. Vが、結合手; -O -; -CH = N -; $\pm c$ は C_{1-6} アルキル基、 C_{7-16} アラルキル基および C_{6-14} アリール基から選ばれる置換基をそれぞれ有していてもよい、 $-CH_2$ -、 $-CH_2$ CH $_2$ -、 $-CH_2$ O -、-NH - $-CH_2$ -、 $-CH_2$ CH $_2$ - -NH - $-CH_2$ - $-CH_2$ のののである、請求項1記載の化合物。

- 9. R²が、水素原子である、請求項1記載の化合物。
- 10. [6-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル]メ チル}アミノ)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾフラン-3-イル]酢酸:
- 10 3-{4-[({4'-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2',6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸;
 - 3-{4-[({2',6'-ジメチル-4'-[3-(2-オキソピロリジシ-1-イル)プロポキシ]ビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸;
 - 3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チ
- 15 オピラン-4-イル)メトキシ]-2', 6'-ジメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸;
 - 3-{4-[({4'-[(1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)オキシ]-2',6'-ジメチルピフェニル-3-イル}メチル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸;
- 20 3-[4-({[4'-(2-エトキシエトキシ)-2', 3', 5', 6'-テトラメチルビフェニル-3-イル]メチル}アミノ)-2-フルオロフェニル]プロパン酸;
 - 3-{4-[(4-{4-[2-(エチルスルホニル)エトキシ]-2,6-ジメチルフェニル}-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-1-イル)アミノ]-2-フルオロフェニル}プロパン酸:
 - 3-[2-フルオロ-4-({4-[((3-メチルプチル) {4-[4-(トリフルオロメチル)フェニ
- 25 ル]-1, 3-チアゾール-2-イル}アミノ)メチル]ベンジル]アミノ)フェニル]プロパン酸:
 - 3-[4-({4-[(3,5-ジフェニル-1H-ピラゾール-1-イル)メチル]-3-イソプロポキシベンジル}アミノ)-2,6-ジフルオロフェニル]プロパン酸;

3-{2-フルオロ-4-[({4'-[(4-ヒドロキシ-1,1-ジオキシドテトラヒドロ-2H-チオピラン-4-イル)メトキシ]-2',6,6'-トリメチルビフェニル-3-イル}メチル)アミノ]フェニル}プロパン酸;

・またはその塩である、請求項1記載の化合物。

5

11. 式(1'):

Ar'
$$N$$
 N X R^{1a} R^{5} R^{5}

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

10 環B'は置換されていてもよい環を、

V は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

15 YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{16} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

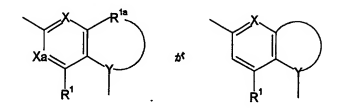
 R^1 および R^{18} は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 - $_6$ アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

20 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなるインスリン分泌促進剤。

12. 部分構造式:

5



[式中、Xおよび R^1 は請求項11と同意義を、YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はXに隣接するメチン基と結合して $4\sim8$ 負環を形成する)を示す。]である、請求項11記載 のインスリン分泌促進剤。

13. Wが、 C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基である、請求項12記載のインスリン分泌促進剤。

15 14. 式(1'):

Ar
$$R^2$$
 Xa
 R^3
 R^4
 R^5
 R^5

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

環B'は置換されていてもよい環を、

20 V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{16} と結合して4~8員環を形成する)を、

 R^1 および R^{18} は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 -6アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

R²は水素原子、C₁₋₆アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

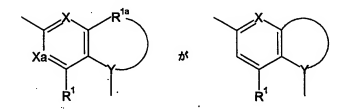
10 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグを含有してなるGPR40受容体機能調節剤。

15

20

15. 部分構造式:



[式中、Xおよび R^1 は請求項14と同意義を、YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 はXに隣接するメチン基と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を示す。] である、請求項14記載のGPR40受容体機能調節剤。

 $16. \text{ Wが、C}_{1-6}$ アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基で 25 ある、請求項15記載のGPR40受容体機能調節剤。

WO 2005/087710 PCT/JP2005/004872

- 17. 請求項1記載の化合物またはそのプロドラッグを含有してなる医薬。
- 18.糖尿病の予防・治療剤である、請求項17記載の医薬。
- 5 19. GPR 40 受容体機能調節剤の製造のための、式(1'):

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ &$$

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

環B'は置換されていてもよい環を、

10 V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたはCR⁶R⁷(R⁶およびR⁷は同一または異なって、それぞれ水素原

15 子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{1-6} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

 R^1 および R^1 *は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 - $_6$ アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

20 R[®]およびR⁴は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R⁵は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。〕

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

20. インスリン分泌促進剤の製造のための、式(1'):

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

5 環B'は置換されていてもよい環を、

V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

10 YはOまたは CR^6R^7 (R^6 および R^7 は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{18} と結合して4~8員環を形成する)を、

 R^1 および R^{1} [®]は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 ₋₆アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

15 R^2 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの使用。

20

- 21. 糖尿病の予防・治療剤の製造のための、請求項1記載の化合物またはそのプロドラッグの使用。
- 22. 哺乳動物に対して、式(1'):

WO 2005/087710 PCT/JP2005/004872

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{5}
 R^{5}

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

環B'は置換されていてもよい環を、

5 V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびX a は同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたはCR⁶R⁷(R⁶およびR⁷は同一または異なって、それぞれ水素原

10 子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{1} *と結合して4~8員環を形成する)を、

 R^1 および R^{1*} は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 -6アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

R²は水素原子、C₁₋₆アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

15 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの有効量を投与する ことを含む、該哺乳動物におけるGPR40受容体機能調節方法。

20

23. 哺乳動物に対して、式(1'):

Ar'
$$R^{1a}$$
 R^{1a} R^{1a}

[式中、

Ar'は置換されていてもよい環状基を、

環B'は置換されていてもよい環を、

5 V'は結合手または主鎖の原子数が1ないし3個のスペーサーを、

Wは結合手または C_{1-6} アルコキシ基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基を、

XおよびXaは同一または異なって、それぞれCHまたはNを、

YはOまたはCR⁶R⁷(R⁶およびR⁷は同一または異なって、それぞれ水素原

10 子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または置換されていてもよいヒドロキシ基を示すか、 R^7 は R^{18} と結合して $4\sim8$ 員環を形成する)を、

 R^1 および R^1 [®]は同一または異なって、それぞれ水素原子、ハロゲン原子、 C_1 ₋₆アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基を、

R²は水素原子、C₁₋₆アルキル基または置換されていてもよいアシル基を、

15 R^3 および R^4 は同一または異なって、それぞれ水素原子またはハロゲン原子を、 R^5 は置換されていてもよいヒドロキシ基または置換されていてもよいアミノ基 を示す。]

で表わされる化合物もしくはその塩またはそのプロドラッグの有効量を投与することを含む、該哺乳動物におけるインスリン分泌促進方法。

20

24. 哺乳動物に対して、請求項1記載の化合物またはそのプロドラッグの有効量を投与することを含む、該哺乳動物における糖尿病の予防または治療方法。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2005/004872

| A. | CLASSIFICATIO | N OF | SUBJECT | MATTER |
|----|---------------|------|----------------|--------|
| | ~ 7 ~ . | | | |

Int.Cl⁷ C07C229/42, A61K31/16, 31/195, 31/222, 31/337, 31/343, 31/382, 31/40, 31/4015, 31/404, 31/4152, 31/42, 31/426, 31/427, 31/44, 31/4439, 31/445, 31/47, 31/5375, A61P3/10, 43/00,

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl⁷ C07C229/42, A61K31/16, 31/195, 31/222, 31/337, 31/343, 31/382, 31/40, 31/4015, 31/404, 31/4152, 31/42, 31/426, 31/427, 31/44, 31/4439, 31/445, 31/47, 31/5375, A61P3/10, 43/00,

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2005

Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2005 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2005

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No | |
|-----------|---|------|
| X A | 30 August, 1994 (30.08.94), Page 29, right column, lines 40 to 42 | |
| x | & EP 604800 A1 | 1-21 |

| | Further do | cuments are listed in the continuation of Box C. | | See patent family annex. | |
|---|------------|--|---|--------------------------|--|
| * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | | "T" "X" "Y" | considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art | | |
| Date of the actual completion of the international search 31 May, 2005 (31.05.05) | | Date of mailing of the international search report 14 June, 2005 (14.06.05) | | | |
| Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office | | Authorized officer | | | |
| Facsimile No. | | Tele | phone No. | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/004872

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ C07C233/18, 233/53, 235/06, 259/06, 309/66, 311/21, 311/51, 317/18, 317/32, 323/12, C07D207/27, 207/404, 209/08, 209/14, 211/46, 213/64, 213/69, 213/74, 213/76, 215/12, 231/12, 231/22, 261/08, 277/28, 295/18, 305/06, 307/79, 335/02, 401/12, 417/12, C07F7/18, 9/40

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ C07C233/18, 233/53, 235/06, 259/06, 309/66, 311/21, 311/51, 317/18, 317/32, 323/12, C07D207/27, 207/404, 209/08, 209/14, 211/46, 213/64, 213/69, 213/74, 213/76, 215/12, 231/12, 231/22, 261/08, 277/28, 295/18, 305/06, 307/79, 335/02, 401/12, 417/12, C07F7/18, 9/40

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/004872

| Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) |
|--|
| This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. Claims Nos.: 22-24 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 22 to 24 involve [methods for treatment of the human body by therapy] and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of the PCT Rule 39.1(iv), to search. |
| 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: |
| 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) |
| |
| As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. |
| 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. |
| 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 C07C229/42, A61K31/16, 31/195, 31/222, 31/337, 31/343, 31/382, 31/40, 31/4015, 31/404, 31/4152, 31/42, 31/426, 31/427, 31/44, 31/4439, 31/445, 31/47, 31/5375,

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.CL7 C07C229/42, A61K31/16, 31/195, 31/222, 31/337, 31/343, 31/382, 31/40, 31/4015, 31/404, 31/4152, 31/42, 31/426, 31/427, 31/44, 31/4439, 31/445, 31/47, 31/5375,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN)

| C. 関連する | らと認められる文献 | |
|-----------------|---|---|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 |
| X A | JP 6-239817 A (ドクトル カルル トーマエ ゲゼルシャフト ミット ベシュレンクテル ハフツング) 1994.08.30, 第29頁右欄第40-42行 & EP 604800 A1 & DE 4241632 A1 | 1, 3-5, 7-9, 17 2, 6, 10-16, 18 -21 |
| X | WO 03/99793 A1 (武田薬品工業株式会社)~2003.12.12, Claims & JP 2004-277397 A | 1-21 |

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に官及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

14.

「&」同一パテントファミリー文南

国際調査を完了した日

31, 05, 2005

4 H

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員)

3036

吉良 優子

国際調査報告の発送日

電話番号 03-3581-1101 内線 3443

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き

Int. Cl⁷ A61P3/10, 43/00,

C07C233/18, 233/53, 235/06, 259/06, 309/66, 311/21, 311/51, 317/18, 317/32, 323/12,

C07D207/27, 207/404, 209/08, 209/14, 211/46, 213/64, 213/69, 213/74, 213/76, 215/12, 231/12, 231/22, 261/08, 277/28, 295/18, 305/06, 307/79, 335/02, 401/12, 417/12, C07F7/18, 9/40

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))の続き

Int. $C1^7$ A61P3/10, 43/00,

C07C233/18, 233/53, 235/06, 259/06, 309/66, 311/21, 311/51, 317/18, 317/32, 323/12,

C07D207/27, 207/404, 209/08, 209/14, 211/46, 213/64, 213/69, 213/74, 213/76, 215/12, 231/12, 231/22, 261/08, 277/28, 295/18, 305/06, 307/79, 335/02, 401/12, 417/12,

C07F7/18, 9/40

| 第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) |
|--|
| 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。 |
| 1. ▽ 請求の範囲 22-24 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、 |
| うまり、 請求の範囲22-24は [治療による人体の処置方法に関するもの] を含むものであって、PCT 規則39.1(iv)の規定により、国際調査をすることを要しない対象に係るものである。 |
| 2. 「 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、 |
| |
| 3. 「 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。 |
| 第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き) |
| 次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 |
| |
| * |
| H G K - H G |
| |
| |
| |
| 1. 「 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。 |
| 2. 「 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 |
| 3. |
| |
| 4. 一 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 |
| |
| |
| 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 「一・治力型を手数料の効体とせば出際しから異数中立でがあった。 |
| 「追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。「追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。 |

This Page Blank (USP10)